(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



Rec'd PCT/PTO

(43) 国際公開日 2004年1月8日(08.01.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/002465 A1

(51) 国際特許分類7: A61K 31/167, 45/00, 31/336, A61P 9/10, 35/00, 35/04, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/008134

(22) 国際出願日:

2003 年6 月26 日 (26.06.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-185866 JР 2002年6月26日(26.06.2002) 2003年2月14日(14.02.2003) ЛР 特願2003-37167

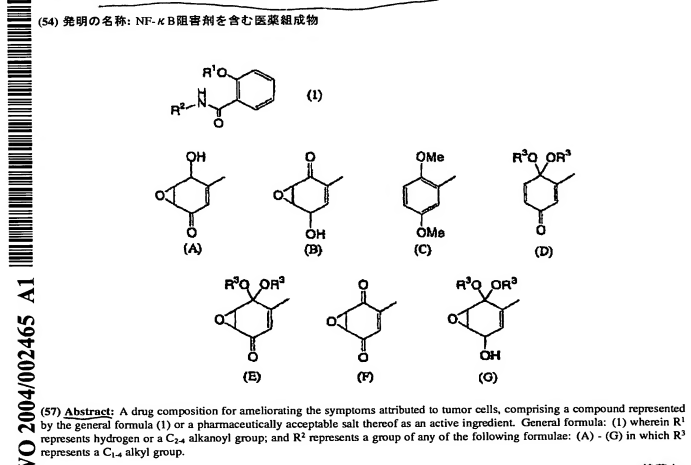
- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 学校法 人慶應義塾 (KEIO UNIVERSITY) [JP/JP]; 〒108-0073 東京都港区三田2丁目15番45号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者: および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 梅澤 一夫

(UMEZAWA,Kazuo) [JP/JP]; 〒223-8522 神奈川県 横 浜市港北区日吉3丁目14番1号慶応義塾大学理 工学部内 Kanagawa (JP). 川合 陽子 (KAWAI, Yohko) [JP/JP]; 〒160-8582 東京都 新宿区 信濃町 3 5 番 地 慶応義塾大学医学部内 Tokyo (JP). 堀江 良一 (HORIE, Ryouichi) [JP/JP]; 〒157-0066 東京都 世田谷 区 成城 2-3-35 Tokyo (JP). 渡邉 俊樹 (WATAN-ABE, Toshiki) [JP/JP]; 〒227-0043 神奈川県 横浜市 青 葉区藤が丘2-37-17-204 Kanagawa (JP). 戸 井雅和 (TOI, Masakazu) [JP/JP]; 〒113-8677 東京都 文京区 本駒込 3-1 8-22 東京都立駒込病院内 Tokyo (JP). 松本岳 (MATSUMOTO,Gaku) [JP/JP]; 〒 113-8677 東京都 文京区 本駒込3-18-22 東京都 立駒込病院内 Tokyo (JP). 堀口 裕 (HORIGUCHI,Yutaka) [JP/JP]; 〒160-8582 東京都 新宿区 信濃町 35番地 慶応義塾大学医学部内 Tokyo (JP). 中島 淳 (NAKASHIMA, Jun) [JP/JP]; 〒160-8582 東京都 新宿 区 信濃町 3 5 番地 慶応義塾大学医学部内 Tokyo (JP).

/続葉有/

(54) Title: DRUG COMPOSITION CONTAINING NF- K B INHIBITOR

(54) 発明の名称: NF-κB阻害剤を含む医薬組成物



represents hydrogen or a C24 alkanoyl group; and R2 represents a group of any of the following formulae: (A) - (G) in which R3 represents a C1-4 alkyl group.

- (74) 代理人: 一色国際特許業務法人 (ISSHIKI & CO.); 〒 105-0004 東京都 港区 新橋 2 丁目 1 2番 7 号 労金新橋 ピル Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(57) 要約:

腫瘍細胞に起因する症状を改善するための一般式(1)で表される化合物またはその薬学的に許容される塩を有効成分として含有する医薬組成物である。

一般式(1)

(式中R¹は水素またはC₂₋₄のアルカノイル基であり、

R²は下記式(A)-(B)のいずれかで表される基である)

(式中R³はC1-4のアルキル基である)



明 細 書

NF-κB阻害剤 を含む医薬組成物

5 関連文献とのクロスリファレンス

本願は、2002年6月26日に出願した特願2002-185866号、及び2003年2月14日に出願した特願2003-37167号に基づく優先権を主張する。それらの文献をこの明細書中に援用する。

10

技術分野

本発明は、医薬組成物、腫瘍細胞増殖阻害剤、接着分子発現抑制剤、アポトーシス誘導剤、動脈硬化または癌の予防・治療剤、及び悪疫質治療剤、並びに治療方法に関する。

15

20

25

背景技術

近年、各種腫瘍において NF- κ B の恒常的活性化が相次いで報告されている。例えば、膀胱癌 (Hum. Gene Ther. 10: 37-47, 1999)、乳癌 (Cancer Res. 9: 3810-3818, 2001)、メラノーマ (Cancer Res. 61: 4901-4949, 2001) などの腫瘍で NF- κ B がしばしば活性化されている。このような NF- κ B の活性化はアポトーシス誘導機能を不活性化し、腫瘍の進展を促進している可能性があると考えられている。これは、 $I\kappa$ B を高発現させることで NF- κ B を阻害し、NF- κ B の活性の高い新生細胞特異的に細胞死を誘導できることからも示唆される (Hum. Gene Ther. 10: 37-47, 1999)。

また、悪疫質(cachexia;悪液質とも表記される。)は、悪性腫瘍、結核、糖尿病、血液疾患、内分泌・代謝疾患などの慢性病において、食欲不振、進行する体重減少、貧血、皮膚乾燥、浮腫などを主症状とする全身不良を呈する疾患である。特に悪性腫瘍

15

20

25

の末期患者などに、よくみられる症状であり、体重の減少・貧血などを中心とした全身機能の低下を示す。癌患者が悪疫質を発症すると、合併症のリスクが高くなり、化学療法に対する反応が悪くなる。さらに、全身の衰弱のため、癌に対する化学療法や放射線治療の副作用も大きくなり、悪疫質のため死に至ることもある。

これまで、悪疫質が発症する詳細なメカニズムは、完全には解明されていないが、近年になって、インターロイキン6(IL-6)や腫瘍壊死因子α(TNF-α)など、幾つかのサイトカインの関与を含め、ようやく、そのメカニズムに関する手がかりが得られるようになってきた(最新医学 1999 年 54 巻 10 号 2502-2507頁)。例えば、癌悪疫質における様々な症状の発現機序としては、悪疫質によって発現が誘導され過剰発現したサイトカインが、中枢神経系に作用し、摂食減少、発熱、低血圧、無気力状態などの症状を引き起こし、また糖質、タンパク質、脂質の異化の亢進状態を招くとされる。

このような悪疫質における症状を抑制するのにステロイド投与が有効である。悪疫質患者にステロイドを投与すると、ステロイドの免疫反応抑制作用やそれによる抗炎症作用、さらに悪疫質誘導サイトカインの産生抑制作用により、癌悪疫質の代謝異常が是正され、体重減少、食欲不振、無気力、味覚異常、貧血などの悪疫質症状が軽減、改善される。しかし、ステロイドの長期服用は、その重篤な副作用が大きな問題となる。ステロイドは過剰なホリーの持つホルモンであるため、摂取したステロイドは過剰なホルモンと同様の作用効果を示し、例えば、腎臓における塩の再吸収に関与することにより、副作用として 浮腫や高血圧が現われることがある。

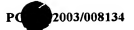
一方、オメガ 3 不飽和脂肪酸が、IL-6 などの炎症性サイトカインの産生を抑制したり、急性期反応蛋白の合成に影響することを利用して、EPA (eicosapentaenoic acid) の投与が悪疫質の

5

10

15

25



改善に一定の効果を上げている。しかし、このような栄養製剤は、 作用が間接的であるため、顕著で確実な効果は期待しにくい。

したがって、ステロイドのような広範な作用を有する薬剤とは異なり、悪疫質に特異的で、効果の顕著な薬剤の開発が求められるようになった。このような要請の下、例えば、サリドマイドには TNF- a の阻害効果があるため、悪疫質の症状の改善が期待され、癌悪疫質の治療剤として用いられるようになった。しかし、TNF- a には、血管新生という生体内での別の作用があり、従って、サリドマイドを投与すると、血管新生も阻害されるという副作用が生じる。このように、比較的特異性の高い薬剤であっても、副作用は必ず生じるのであるから、さまざまな状況下での使用を考慮すると、異なる作用機序を有する様々な薬剤の開発が望まれている。

一方、動脈硬化にはコレステロールを減少させて間接的に治療効果のあるメバロチンなどが使われているが効果が不十分である。癌細胞転移阻害剤として臨床使用されているものはまだない。 金属プロテアーゼ阻害剤などが開発中であるが全く約束される状況ではない。一般的な抗癌剤は副作用が強く、使用が著しく限定されているのは周知のとおりである。

20 そこで、本発明は、NF-κBの活性化を伴う症状を改善することができる医薬組成物を提供することを目的としてなされた。

発明の開示

NF- κ B は核内 で機能する転写因子であるが、その内因性抑制因子である $I\kappa$ B の存在下では、それらは複合体を形成し、不活性型として細胞質 に存在する。細胞が $TNF-\alpha$ などによる刺激を受けると、 $I\kappa$ B の 分解が誘導されて $NF-\kappa$ B が活性化し、活性化した $NF-\kappa$ B は、核内に移行して DNA の $NF-\kappa$ B 結合サイトに結合し、免疫反応や炎症 反応に関与するサイトカイン (例えば、IL-1、IL-2、

IL-8、TNF- α など) および細胞接着分子(例えば、ICAM-1、VCAM-1など) をコードする遺伝子の発現を調節する (Ghoshi, S. ら, Annu. Rev. Immunol. 16: 225-260 (1998))。 このように、TNF- α の機能発現のための細胞内ターゲット分子の一つは NF- κ B であると考えられる。

近年、NF-кBの活性化阻害作用を有する物質として、下記の一般式(1)で表される化合物が開発された(国際公開第 WO 01/12588 号パンフレット; Matsumoto ら, Bioorg. Med. Chem. Lett. 10, 865 (2000))。

10

5

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
H \\
O
\end{array}$$
(1)

(式中、 R^1 は水素原子または C^2 2~4のアルカノイル基であり、 R^2 は、下記の式(A)から(G)のいずれかで表される基である。)

15

(式中、R³はC1~4のアルキル基である。)

動脈硬化にも癌細胞転移にも血管内皮細胞の接着因子発現が

15

20

必要であることから、本発明者らは、接着因子を発現させない薬剤を用いることで問題点を解決した。同様に、悪疫質発症のメカニズムに IL-6 や TNF-α が関与しているとすると、その細胞内ターゲット分子である NF-κB の機能阻害は、悪疫質による症状の予防/改善に有効である可能性があると考えた。

そこで、悪疫質の症状を誘発したモデルマウスに上記化合物を 投与し、症状を観察したところ、悪疫質の症状の予防/改善に有 効であることがわかり、本発明が完成した。本明細書では、症状 とは、病気に羅患したことに伴って生じる幅広い現象を指し、必 ずしも患者が訴える外見上の異常のみを指すものではない。

すなわち、本発明に係る医薬組成物は、腫瘍細胞に起因する少なくとも1つの症状を改善するための下記の一般式(1)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有することを特徴とする。

$$R^{1}O$$

$$R^{2}$$

$$N$$

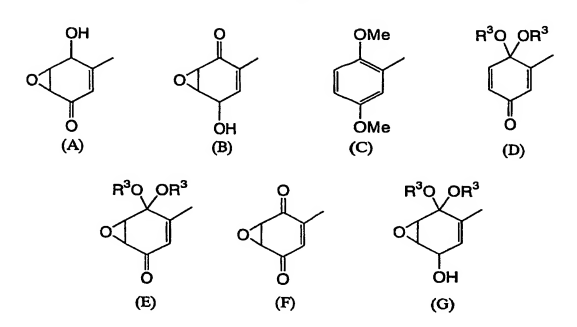
$$O$$

$$O$$

$$O$$

$$O$$

式中、R¹は水素原子またはC2~4のアルカノイル基であり、 アルカノイル基としては、アセチル、プロピオニル、ブタノイル 基及びこれらの異性体基が挙げられ、特にアセチル基が好ましい。 R²は、下記の式(A)から(G)のいずれかで表される基である。



式中、R³はC1~4のアルキル基であり、アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基およびこれらの異性体基が挙げられ、特にメチル基、エチル基が好ましい。

また、前記腫瘍細胞のアポトーシスによって、少なくとも1つの症状を改善することを特徴としてもよいし、前記腫瘍細胞のアポトーシスが寄与しないで、前記腫瘍細胞に起因する少なくとも1つの症状を改善することを特徴としてもよい。

また、NF-κBの活性化を阻害することにより、前記腫瘍細胞に 10 起因する少なくとも1つの症状を改善することを特徴としても よい。

前記症状は、例えば、腫瘍転移である。また、血管内皮細胞との接着を阻害することにより、腫瘍転移を改善することを特徴としてもよい。

前記腫瘍細胞の増殖を阻害することにより、前記腫瘍細胞に起因する少なくとも1つの症状を改善することを特徴としてもよい。

また、前記症状が、例えば、ホジキン病、癌悪疫質、白血病からなるグループから選ばれる症状である。前記腫瘍細胞は、例え

ば乳癌細胞などである。

また、前記化合物が下記の式(1a)または(1b)であることを特徴 としてもよい。

前記癌悪疫質の症状である、体重減少、ヘマトクリット値の減少、脂肪の減少、および筋肉の減少のうち、少なくとも一つの症状が予防されるか、または改善することを特徴としてもよい。ただし、悪疫質に伴う諸症状は、これらに限らず、皮膚乾燥や浮腫などであっても、本発明の技術的範囲に属する。

10 また、本発明に係る医薬組成物は、前記腫瘍細胞が形成する腫瘍内の血管新生を阻害することにより、前記腫瘍細胞に起因する少なくとも1つの症状を改善することを特徴としてもよい。

また、本発明に係る医薬組成物は、NF- κ Bを活性化させる治療による NF- κ B の前記活性化を阻害することにより、前記治療の効果を増大させることができる下記の一般式(1)で表される化合物また はその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有することを特徴とする。

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
H \\
O
\end{array}$$
(1)

20

15

式中、R¹は水素原子またはC2~4のアルカノイル基であり、 アルカノイル基としては、アセチル、プロピオニル、ブタノイル 基及びこれらの異性体基が挙げられ、特にアセチル基が好ましい。 R²は、下記の式(A)から(G)のいずれかで表される基である。

式中、R³はC1~4のアルキル基であり、アルキル基として は、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基およびこれらの 異性体基が挙げられ、特にメチル基、エチル基が好ましい。

前記 NF-κBを活性化させる治療は、抗腫瘍剤を用いた治療であってもよいし、腫瘍細胞に対する放射線照射による治療であってもよい。なお、前記医薬組成物と前記抗腫瘍剤とを有効成分として含有することとしてもよい。前記抗腫瘍剤としては、例えば、カンプトテシン、またはダウノルビシンである。

また、前記化合物が下記の式(1a)または(1b)であることを特徴としてもよい。

10

本発明に係る腫瘍細胞の増殖を阻害するための腫瘍細胞増殖 阻害剤は、下記の一般式(1)で表される化合物またはその薬理学 的に許容される塩を有効成分として含有することを特徴とする。

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
H \\
O
\end{array}$$
(1)

5

10

式中、 R^1 は水素原子または C^2 2~4のアルカノイル基であり、アルカノイル基としては、アセチル、プロピオニル、ブタノイル基及びこれらの異性体基が挙げられ、特にアセチル基が好ましい。 R^2 は、下記の式(A)から(G)のいずれかで表される基である。

式中、R³はC1~4のアルキル基であり、アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基およびこれらの異性体基が挙げられ、特にメチル基、エチル基が好ましい。

15 また、前記化合物が下記の式(1a)または(1b)であることを特徴 としてもよい。

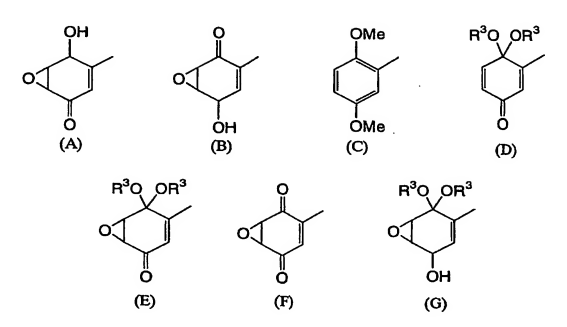


本発明に係る血管内皮細胞の接着分子の発現を抑制するための接着分子発現抑制剤は、下記の一般式(1)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有することを特徴とする。

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
H \\
O
\end{array}$$
(1)

5

式中、R¹は水素原子またはC2~4のアルカノイル基であり、 10 アルカノイル基としては、アセチル、プロピオニル、ブタノイル 基及びこれらの異性体基が挙げられ、特にアセチル基が好ましい。 R²は、下記の式(A)から(G)のいずれかで表される基である。



式中、R³はC1~4のアルキル基であり、アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基およびこれらの異性体基が挙げられ、特にメチル基、エチル基が好ましい。

5 また、前記化合物が下記の式(1a)または(1b)であることを特徴 としてもよい。

本発明に係る腫瘍細胞のアポトーシスを誘導するためのアポトーシス誘導剤は、下記の一般式(1)で表される化合物またはそ の 薬理学的に許容される塩を有効成分として含有することを特徴とする。



$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
H \\
O
\end{array}$$
(1)

式中、R¹は水素原子またはC2~4のアルカノイル基であり、 アルカノイル基としては、アセチル、プロピオニル、ブタノイル 基及びこれらの異性体基が挙げられ、特にアセチル基が好ましい。 R²は、下記の式(A)から(G)のいずれかで表される基である。

式中、R³はC1~4のアルキル基であり、アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基およびこれらの異性体基が挙げられ、特にメチル基、エチル基が好ましい。

10 前記化合物が下記の式(la)または(lb)であることを特徴としてもよい。

本発明の動脈硬化の予防・治療剤は、NF-κB阻害作用を有する 化合物を有効成分として含有することを特徴とする。前記 NF-κB 阻害作用を有する化合物は下記の一般式(1)で表される化合物ま たはその薬理学的に許容される塩であってもよい。

5

15

$$\mathbb{R}^{1} \mathbb{O}$$

$$\mathbb{N}$$

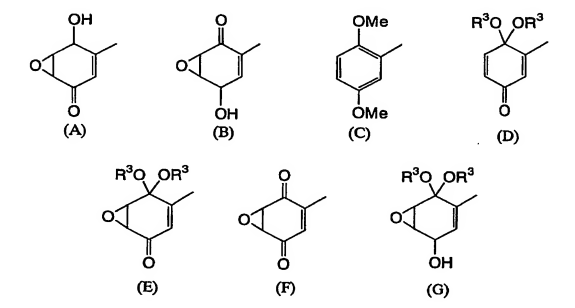
$$\mathbb{O}$$

$$\mathbb{O}$$

$$\mathbb{O}$$

$$\mathbb{O}$$

式中、R¹は水素原子またはC2~4のアルカノイル基であり、 アルカノイル基としては、アセチル、プロピオニル、ブタノイル 10 基及びこれらの異性体基が挙げられ、特にアセチル基が好ましい。 R²は、下記の式(A)から(G)のいずれかで表される基である。



式中、R³はC1~4のアルキル基であり、アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、プチル基およびこれらの異性体基が挙げられ、特にメチル基、エチル基が好ましい。

本発明の癌の予防・治療剤は、NF-κB阻害作用を有する化合物 を有効成分として含有することを特徴とする。前記 NF-κB阻害 作用を有する化合物は 下記の一般式(1)で表される化合物または その薬理学的に許容される塩であってもよい。

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
H \\
O
\end{array}$$
(1)

5

式中、R¹は水素原子 または C 2 ~ 4 のアルカノイル基であり、 アルカノイル基として は、アセチル、プロピオニル、ブタノイル 基及びこれらの異性体 基が挙げられ、特にアセチル基が好ましい。 R²は、下記の式(A) から(G) のいずれかで表される基である。

10

式中、R³はC1~4のアルキル基であり、アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基およびこれらの異性体基が挙げられ、特にメチル基、エチル基が好ましい。

また、前記予防・治療剤は、癌の転移抑制のために用いること 15 としてもよい。

本発明の悪疫質治療剤は、下記の一般式(1)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する

ことを特徴とする。

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
H \\
O
\end{array}$$
(1)

式中、R¹は水素原子またはC2~4のアルカノイル基であり、 5 アルカノイル基としては、アセチル、プロピオニル、ブタノイル 基及びこれらの異性体基が挙げられ、特にアセチル基が好ましい。 R²は、下記の式(A)から(G)のいずれかで表される基である。

式中、R³はC1~4のアルキル基であり、アルキル基として 10 は、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基およびこれらの 異性体基が挙げられ、特にメチル基、エチル基が好ましい。

また、前記化合物が下記の式(1a)または(1b)であることを特徴 として.もよい。

003/008134

5

10

15

また、これらの化合物が、腫瘍患者(例えば、担癌患者)における癌悪疫質の治療剤であることを特徴としてもよいが、悪疫質を発症している患者であれば、その原因は癌でなくてもよい。

また、腫瘍患者(例えば、担癌患者)における癌悪疫質の症状である、体重減少、ヘマトクリット値の減少、脂肪の減少、および筋肉の減少のうち、少なくとも一つの症状を予防されるか、または改善することを特徴としてもよい。ただし、悪疫質に伴う諸症状は、これらに限らず、皮膚乾燥や浮腫などであっても、本発明の技術的範囲に属する。

さらに、本発明の悪疫質治療剤は、NF-κB阻害作用を有する化合物を有効成分として含有してもよい。

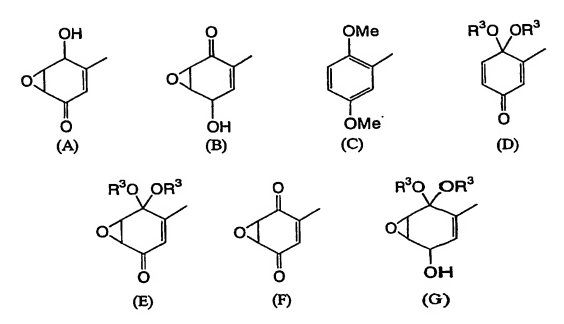
本発明に係る治療方法は、腫瘍細胞に起因する少なくとも1つの症状を改善するための下記の一般式(1)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩を用いることを特徴とする。

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
H \\
O
\end{array}$$
(1)

式中、R¹は水素原子またはC2~4のアルカノイル基であり、 20 アルカノイル基としては、アセチル、プロピオニル、ブタノイル 基及びこれらの異性体基が挙げられ、特にアセチル基が好ましい。 R²は、下記の式(A)から(G)のいずれかで表される基である。

10





式中、R³はC1~4のアルキル基であり、アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基およびこれらの異性体基が挙げられ、特にメチル基、エチル基が好ましい。なお、治療方法には、予防方法や進行抑制方法なども含まれる。

前記腫瘍細胞のアポトーシスによって、少な くとも 1 つの症状を改善することを特徴としてもよいし、前記腫 瘍細胞のアポトーシスが寄与しないで、前記腫瘍細胞に起因する 少なくとも 1 つの症状を改善することを特徴としてもよい。また、NF-κBの活性化を阻害することにより、前記腫瘍細胞に起因す る少なくとも 1 つの症状を改善することを特徴としてもよい。

前記症状は、例えば、腫瘍転移、前記腫瘍細 胞の増殖から生じる症状、ホジキン病、癌悪疫質からなるグルー プから選ばれる症状である。

15 また、前記化合物が下記の式(la)または(lb)であることを特徴 としてもよい。

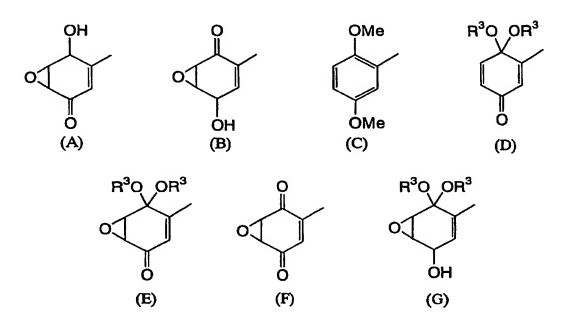
003/008134

また、本発明に係る治療方法は、血管内皮細胞と白血球との接着を阻害することにより、動脈硬化を改善するための下記の一般式(1)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩を用いることを特徴とする。

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
H \\
O
\end{array}$$
(1)

5

式中、R ¹ は水素原子またはC 2 ~ 4 のアルカノイル基であり、
10 アルカノイ ル基としては、アセチル、プロピオニル、ブタノイル
基及びこれらの異性体基が挙げられ、特にアセチル基が好ましい。
R ²は、下記の式(A)から(G)のいずれかで表される基である。



式中、R³はC1~4のアルキル基であり、アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基およびこれらの異性体基が挙げられ、特にメチル基、エチル基が好ましい。なお、治療方法には、動脈硬化の予防方法や動脈硬化の進行抑制方法なども含まれる。

また、前記化合物が下記の式(1a)または(1b)であることを特徴としてもよい。

10 さらに、本発明に係る治療方法は、NF-κBを活性化させる治療を行うステップと、下記の一般式(1)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する医薬組成物を投与するステップとを含むことを特徴とする。

$$\mathbb{R}^{1} \mathbb{O}$$

$$\mathbb{N}$$

$$\mathbb{N$$

式中、R¹は水素原子またはC2~4のアルカノイル基であり、 アルカノイル基としては、アセチル、プロピオニル、ブタノイル 5 基及びこれらの異性体基が挙げられ、特にアセチル基が好ましい。 R²は、下記の式(A)から(G)のいずれかで表される基である。

式中、R³はC1~4のアルキル基であり、アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基およびこれらの異性体基が挙げられ、特にメチル基、エチル基が好ましい。なお、治療方法には、予防方法や進行抑制方法なども含まれる。

前記 NF-κB を活性化させる治療は、抗腫瘍剤の投与であってもよいし、腫瘍細胞に対する放射線照射による治療であってもよい。

15 また、前記化合物が下記の式(1a)または(1b)であることを特徴 としてもよい。



図面の簡単な説明

5

20

図1は、NF-κB阻害作用を有する化合物が、動脈硬化および癌の転移を抑制する作用機構を説明する模式図である。

図 2 は、TNF- α で刺激した時の D H M E Q による阻害効果を示す図である。

図 3 は、 $TNF-\alpha$ で刺激した時の ICAM-1、VCAM-1、E-セレクチ ンの発現をDHMEQが抑制した効果を示す図である。

10 図4は、DHMEQが、HUVECs と白血球(上)または HUVECs と HL-60 細胞(下)の接着を抑制した効果を示す図である。

図 5 は、ATL 細胞の構成的 NF-κ B 活性 化 に対する D H M 2 E Q の阻害作用に関する、ゲルシフトアッセ イ の解析結果を示す図である。

26 は、ATL 細胞の構成的 NF-κ B 活性 化 に対する D H M 2 E Q の阻害作用に関する、レポーター遺伝子 アッセイの解析結果を示す図である。

図7は、ATL 細胞の構成的 NF-κ B 活性 化 に対する D H M 2 E Q の阻害作用に関する、共焦点顕微鏡の解析 結果を示す図である。

図8は、DHM2EQのATL細胞に対する増殖阻害作用の濃度 依存性解析結果を示す図である。

図9は、DHM2EQのATL細胞に対する増殖阻害作用の経時的解析結果を示す図である。

図10は、DHM2EQの ATL 患者末梢血細胞に対する増殖阻

害作用の解析結果を示す図である。

図11は、DHM2EQの正常末梢血単核球に対する増殖阻害作用の解析結果を示す図である。

図12は、DHM2EQのATL細胞に対するアポトーシス誘導 5 作用の解析結果を示す図である。

図13は、DHM2EQのホジキンリンパ腫細胞に対する増殖 阻害作用の解析結果を示す図である。

図14は、DHM2EQの多発性骨髄腫細胞に対する増殖阻害作用の解析結果を示す図である。

10 図15は、TNF-αによって誘導される NF-κBの活性化をDH MEQが阻害する効果を示す図である。

図 1 6 は、MCF-7 に対する D H M E Q の増殖抑制効果を示す図である。

図17は、SCIDマウス移植ヒト乳癌細胞株 MCF-7に対するDH 15 MEQの増殖抑制効果を示す図である。

図18は、ルイス肺腫瘍と、HT-29に対する COX-2 阻害剤セレコキシブの増殖抑制効果を示す図である。

図19は、本発明の一実施例において、p6kb-Luc を JCA-1 細胞にトランスフェクトし、様々な濃度のDHME Qを投与した時のルシフェラーゼ活性を示すグラフである。

図2 Oは、本発明の一実施例において、JCA-1 細胞を接種した 担癌マウスにDHMEQを投与した時のマウスの体重の時間的 変化を示すグラフである。

図2 1 は、本発明の一実施例において、JCA-1 細胞を接種した 25 担癌マウスにDHMEQを投与した時の腫瘍径より算出した腫 瘍重量の時間的変化を示すグラフである。

図2 2は、本発明の一実施例において、JCA-1 細胞を接種した 担癌マウスにDHMEQを投与開始後 26 日目の腫瘍重量を示す グラフである。



図23は、本発明の一実施例において、JCA-1 細胞を接種した 担癌マウスにDHMEQを投与開始後 26 日目の精巣周囲の脂肪 の重量を示すグラフである。

図24は、本発明の一実施例において、JCA-1 細胞を接種した 5 担癌マウスにDHMEQを投与開始後 26 日目の腓腹筋の重量を 示すグラフである。

図25は、本発明の一実施例において、JCA-1 細胞を接種した 担癌マウスにDHMEQを投与開始後 26 日目のヘマトクリット 値を示すグラフである。

10 図26は、本発明の一実施例において、JCA-1 細胞を接種した 担癌マウスにDHMEQを投与開始後 26 日目に解剖して測定し た各臓器の重量を示す表である。

図27は、本発明の一実施例において、DHMEQによる多発性骨髄腫(MM)細胞株の構成的 NF-κB 活性化阻害作用についての結果を示す図である。

図28は、本発明の一実施例において、DHMEQによる多発性骨髄腫(MM)細胞株の増殖阻害作用についての結果を示す図である。

図29は、本発明の一実施例において、DHMEQによる多発 20 性骨髄腫(MM)患者細胞の増殖阻害作用についての結果を示す図 である。

図30は、本発明の一実施例において、DHMEQによるホジキンリンパ腫(HL)細胞株の構成的 NF- κ B 活性化阻害作用についての結果を示す図である。

25 図31は、本発明の一実施例において、DHMEQによる抗腫 瘍剤作用増強効果についての結果を示す図である。

図32は、本発明の一実施例において、DHMEQによる抗腫 瘍剤作用増強効果が抗腫瘍剤による NF- κ B 活性化の阻害による ものであることを示す図である。



図33は、本発明の一実施例において、ATL 細胞株を腹腔内に接種した SCID マウスを用い、in vivo での D H M E Q の効果を調べた結果を示す図である。

図34は、本発明の一実施例において、放射線照射した腫瘍細 5 胞におけるDHMEQのアポトーシス増強効果について調べた 結果を示す図である。

図35は、本発明の一実施例において、DHMEQの in vivo ヒト膵癌に対する腫瘍細胞の増殖抑制効果について調べた結果 を示す図である。

10 図36は、本発明の一実施例において、DHMEQの放射線併用におけるヒト膵癌細胞株に対する in vitro 増殖抑制効果について調べた結果を示す図である。

発明を実施するための最良の形態

25

本発明の目的、特徴、利点及びそのアイデアは、本明細書の記載により、当業者には明らかであろう。以下に記載される発明の実施の形態及び具体的な実施例などは、本発明の好ましい形態を示すものであり、例示または説明のために示されているのであって、本発明をそれらに限定するものではない。本明細書で開示されている本発明の意図並びに範囲内で、本明細書に記した記載に基づき、様々な改変並びに修飾ができることは、当業者に明らかである。

本発明に係る医薬組成物は、腫瘍細胞に起因する少なくとも 1 つの症状を改善することが可能である。腫瘍細胞に起因する症状の改善には、腫瘍細胞にアポトーシスを生じさせてもよい。 この方法の対象症状としては、例えば、ホジキン病、白血病などを挙げることができるが、これらに限定されるものではない。 また、腫瘍細胞に起因する症状の改善には、腫瘍細胞のアポトーシスが寄与しないでもよく、例えば、腫瘍転移、癌悪疫質などを挙げる

5

10

15

20

25



ことができるが、これらに限定されるものではない。ここで、腫瘍細胞のアポトーシスが寄与しないとは、本発明に係る医薬組成物を患部に投与しても、その効果はその患部における腫瘍細胞のアポトーシスに依存しないことを意味するが、アポトーシスが依存しない効果とは別に、腫瘍細胞のアポトーシスが生じていてもかまわない。なお、腫瘍とは、広義の癌と同じ意味を有し、例えば、リンパ系悪性腫瘍、乳癌、担癌、膵癌などを指す。

NF- κ Bの活性化は、アポトーシスの制御、細胞増殖、細胞分化等をはじめとする腫瘍形成の様々な面に関与することが報告されている(Albert S. Baldwin, J. Clin. Invest. 107: 241-246 (2001))。 さらに、化学療 法又は放射線療法による癌細胞でのNF- κ Bの活性化は、癌治療の効果を減少させることが報告されている(Albert S. Baldwin, 前出)。従って、本発明者らは、上述のように癌においても、抗生物質エポキシクイノマイシンC(epoxyquinomicin C)の構造をもとに、デザインし、合成した上述の一般式(1)で表される DHME Qが抗癌作用を有すると考えていた。

本発明者らは、DHME Qを用いて、成人T細胞白血病リンパ腫(ATL)細胞の NF- κ B の活性化に与える影響を調べたところ、DHME Qは、ATL 細胞の NF- κ B の活性化を阻害することを明らかにした。また、DHME Qを用いて、ATL 細胞の増殖に与える影響を調べたところ、DHME Qは、正常細胞の増殖は阻害しないが、ATL 細胞の増殖は阻害することを明らかにした。さらに、ATL 細胞のアポトーシスの誘導に与える影響を調べたところ、DHME Qは ATL 細胞のアポトーシスは誘導するが、正常細胞のアポトーシスは誘導しないことを明らかにした。なお、NF- κ B阻害作用を有する化合物としては、サリチル酸アミド誘導体(W001/12588 A1)、パネポキシドン (panepoxydone; Biochem. Biophys. Res. Commun. 226, 214-221, 1996), シクロエポキシ

5

10

15

20

ドン (cycloepoxydon; J. Antibiot. 51, 455-463, 1998), SN-50 (J. Biol. Chem. 270, 14255-14258)を挙げることができる。その他の NF-κB 阻害作用を有する化合物の製造方法は、以下の文献に記載されている。パネポキシドンは Biochem. Biophys. Res. Commun. 226, 214-221, 1996 に記載され、シクロエポキシドンはJ. Antibiot. 51, 455-463, 1998 に、SN50 は J. Biol. Chem. 270, 14255-14258, 1995 に記載されている。

また、本発明者らは、DHMEQを用いて、ホジキンリンパ腫細胞の増殖に与える影響を調べたところ、DHMEQは、NF- κ Bが活性化しているホジキンリンパ腫細胞の増殖は阻害するが、NF- κ Bが活性化していない骨髄球系の白血病細胞の増殖は阻害しないことを明らかにした。また、DHMEQを用いて、多発性骨髄腫細胞の増殖に与える影響を調べたところ、DHMEQは多発性骨髄腫細胞の増殖も阻害することを明らかにした。

従来の化学療法は細胞に普遍的な増殖機構を広く標的としているため、腫瘍細胞のみならず正常細胞に対する影響も大きく、必ずしも有効な治療手段となっていなかった。しかし、上述の一般式(1)で表される NF-κ B 阻害剤 D H M E Q は、NF-κ B が活性化している白血病細胞のアポトーシスを誘導し、同じ濃度でヒト正常白血球のアポトーシスを全く誘導しないという実験結果(図8及び11)から、腫瘍細胞に対する特異性が高いことが明らかになっている。従って、D H M E Q は、従来の化学療法より副作用が少なく、悪性腫瘍をはじめとする腫瘍に対して医薬組成物としてより有用である。

25 また、DHMEQは、腫瘍細胞のアポトーシス誘導剤としても 有用である。例えば、本発明に係る医薬組成物は、リンパ系悪性 腫瘍細胞の増殖阻害作用及びリンパ系悪性腫瘍細胞のアポトー シス誘導作用によって、リンパ系悪性腫瘍を予防又は治療するこ とができる。予防又は治療の対象となるリンパ系悪性腫瘍の種類

10

25



は特に限定されるものではないが、悪性リンパ腫、白血病又は骨髄腫の予防又は治療に好適に使用できる。悪性リンパ腫には、非ホジキンリンパ腫、ホジキンリンパ腫等が含まれ、骨髄腫には、多発性骨髄腫等の形質細胞性腫瘍等が含まれ、白血病には、急性リンパ性白血病、成人T細胞白血病リンパ腫、慢性リンパ性白血病等が含まれる。

本発明に係る腫瘍細胞増殖阻害剤は、リンパ系悪性腫瘍細胞の増殖を抑制することができ、これにより、リンパ系悪性腫瘍を予防又は治療することができる。増殖阻害の対象となるリンパ系悪性腫瘍細胞の種類は特に限定されるものではないが、悪性リンパ腫細胞、白血病細胞又は骨髄腫細胞の増殖阻害に好適に使用できる。悪性リンパ腫、白血病又は骨髄腫には、上記に例示した各種リンパ系悪性腫瘍が含まれる。

本発明に係るアポトーシス誘導剤は、リンパ系悪性腫瘍細胞のアポトーシス誘導作用によって、リンパ系悪性腫瘍細胞のアポトーシスを誘導することができ、これにより、リンパ系悪性腫瘍を予防又は治療することができる。アポトーシス誘導の対象となるリンパ系悪性腫瘍細胞の種類は特に限定されるものではないが、
悪性リンパ腫細胞、白血病細胞又は骨髄腫細胞のアポトーシス誘導に好適に使用できる。悪性リンパ腫、白血病又は骨髄腫には、上記に例示した各種リンパ系悪性腫瘍が含まれる。

本発明に係る医薬組成物、腫瘍細胞増殖阻害剤、及びアポトーシス誘導剤は、リンパ系悪性腫瘍細胞に対して特異的に作用し、正常細胞に対する悪影響はほとんど示さないので、リンパ系悪性腫瘍の優れた予防・治療効果が期待できる。

一般式(1)で表される化合物(特に、DHMEQ)およびその 薬理学的に許容される塩は癌細胞にも作用するが、癌組織の間質 (癌組織の中でも正常細胞による構成される部分)細胞に作用す

10

15

20

25

る。特に、癌組織中の血管内皮細胞において、DHMEQはアポトーシスは起こさないが、接着因子等の発現を抑えて (図5)、癌の進展に抑制効果を与える。

炎症性刺激や物理的刺激などが血管内皮細胞に加わると、接着分子の発現が増強され、白血球が血管内皮細胞表面上に接着し、血管外へ移動する。これは、血管内皮細胞内の転写因子であるNF-κBが活性化されることにより、ICAM-1、VCAM-1、E-セレクチンなどの接着分子の発現を活性化するからである。また、転移能の高い大腸癌でも E-セレクチンのリガンドであるシアリルルイス-Xが高発現することが報告されており、血管内皮細胞内の転写因子である NF-κB が活性化されると、大腸癌細胞が血管内皮細胞表面上に接着しやすくなり、これにより血管外へ浸出しやすくなり、転移促進に働くことが考えられている。そこで、血管内皮細胞表面上の上記接着分子の発現を抑制することは動脈硬化や癌細胞の転移抑制に有用であると考えられる。

そこで、本発明者らは、DHMEQを用いて、DHMEQがヒト臍帯静脈内皮細胞 (HUVECs)の接着分子発現に与える影響を調べた。TNF- α による NF- κ B の活性化をゲルシフトアッセイにより評価したところ、I κ B- α の分解を抑制することなく、NF- κ B の活性化を抑制した。また、ウエスタンブロッティング法でTNF- α によって誘導される ICAM-1、VCAM-1、E-セレクチンの発現を抑制し、実際に白血球と HUVECs の接着、白血病細胞とHUVECs の接着も阻害することを見い出した。白血球の血管壁への接着は脂質の蓄積などを介して動脈硬化を誘導する一方、癌細胞の接着は血管からの侵出、転移を引き起こす。そこでこれら接着を阻害することは、前者において抗動脈硬化剤に、後者において癌転移抑制剤につながる。従って、NF- κ B 阻害作用を有する上記

10

15

20

25

化合物は動脈硬化または癌細胞の転移を抑制するのに有用である (図1)。また、後述する実施例により、DHMEQは血管内皮細胞の接着因子の発現抑制剤として有用である。

29

アポトーシス非依存性効果の他の例として、細胞の増殖抑制がある。本発明者らは、DHMEQを用いて、ヒト乳癌細胞に対してin vitro および in vivo で増殖に与える影響を調べたところ、DHMEQがヒト乳癌細胞の増殖を抑制することを明らかにした。一般式(1)で表される化合物およびその薬理学的に許容される塩は、乳癌細胞の増殖抑制効果を有する。従って、これらの化合物は、乳癌の予防・治療剤として有用である。

従来、乳癌の治療は、大別すると、化学療法(抗癌剤を使用する治療法)とホルモン療法の2つの方法が知られている。これらの方法は、ともに癌を縮小させ、また再発を防ぐ効果があることが知られているが、問題点もあった。すなわち、抗癌剤の場合は毒性(副作用)があるという最大の問題があり、薬剤耐性も大きな問題であった。ホルモン療法では、まずホルモン感受性のある癌は全体の約60%であり、残りの40%の患者は最初からホルモン療法を適用することができない。またホルモン療法も耐性の出現があり、大きな問題となっている。従って、DHMEQは乳癌に対して非常に有用であるといえる。

また、本発明者らは、慢性病、特に、悪性腫瘍の末期患者などによくみられる悪疫質発症のメカニズムに IL-6 や TNF-α が関与しているため、その細胞内ターゲット分子である NF-κB の機能阻害は、悪疫質による症状の予防/改善に有効であると考え、悪疫質についてもD H M E Q が有用であるか否かを調べた。すなわち、悪疫質の症状を誘発したモデルマウスにD H M E Q を投与し、症状を観察したところ、D H M E Q が悪疫質の症状の予防/改善に有効であることを見い出した。これにより、D H M E Q は悪疫に有効であることを見い出した。これにより、D H M E Q は悪疫

WO 2004/002465

5

10

15

20

25



質にも有用であることが明らかとなった。

また、本発明に係る医薬組成物は、NF-κBの活性化を阻害することができるため、NF-κBの活性化により起こるシクロオキシゲナーゼー2(COX-2)の遺伝子発現を抑制することができると考えられる。また、シクロオキシゲナーゼー2の遺伝子発現を抑制することができることにより、プロスタグランジンの合成も抑制することができる。これにより、プロスタグランジンにより促進される腫瘍血管の新生を阻害又は抑制することができると考えられる。従って、本発明に係る医薬組成物は、腫瘍内における血管新生を阻害し、腫瘍への酸素や栄養分の供給を阻害することにより抗腫瘍作用を呈する癌治療薬としても有用であると期待される。

また、本発明者らは、化学療法や放射線療法などの NF- κ B を活性化させる治療による腫瘍細胞での NF- κ B の活性化を阻害することにより、腫瘍治療の効果を増大させることができるのではないかと考え、まず、DHMEQによる抗腫瘍剤作用増強効果を調べた。すなわち、カンプトテシン(CPT)、ダウノマイシン(DNR)などの抗腫瘍剤を用い、DHMEQによる抗腫瘍剤作用増強効果を検討したところ、いずれにおいてもDHMEQは抗腫瘍剤の効果を増強することが見い出された。

また、本発明者らは、各抗腫瘍剤処理による NF- κ B 活性化を調べた。いずれの抗腫瘍剤(カンプトテシン(CPT)、ダウノマイシン (DNR)、エトポシド (ETP))で処理しても処理前のものと比較して、一過的に 3 から 20 倍の NF- κ B 活性が腫瘍細胞に生じていることを見い出した。これにより、DHME Qによる抗腫瘍剤作用増強効果は抗腫瘍剤による NF- κ B 活性化の阻害によるものであることを明らかにした。

次に、DHMEQによる抗腫瘍剤による NF-κB 活性化の阻害 について調べるために、各抗腫瘍剤(カンプトテシン(CPT)、ダ

10

25

ウノマイシン(DNR)) にDHMEQを併用して腫瘍細胞を処理し た時の NF-κB 活性化を調べたところ、いずれの抗腫瘍剤で処理 しても NF-κB 活性化はDHMEQ併用により強く抑制されるこ とを見い出した。

一方、放射線治療は活性酵素を発生させるので正常組織の DNA も傷つけて別の癌を発生させたり、残っている癌細胞を悪化させ たりする可能性がある。また、放射線照射による酸化ストレスに よって、NF-κBの活性化が誘導されると、癌細胞はアポトーシス を起こしにくくなり、放射線治療に抵抗性を示すことが知られて いる。そこで、本発明者らは、DHMEQと放射線照射とを併用 した場合も相乗効果が得られるのではないかと考え、DHMEQ の放射線併用における腫瘍細胞に対する in vitro 増殖抑制効果 について調べた。その結果、放射線照射との併用でDHMEQは 相乗的な増殖抑制効果を示すことを見い出した。

このように、本発明に係る医薬組成物は、抗腫瘍剤を用いる治 15 療や腫瘍細胞に対する放射線照射による治療などにより引き起 こされる NF-κB の活性化の阻害剤としても有用である。また、 本発明に係る医薬組成物は、抗ウイルス剤との併用も有用である。 なお、抗腫瘍剤を用いる治療としては、NF-κBを活性化させる抗 腫瘍剤であれば特に限定されるものではないが、例えば、カンプ 20 トテシン、ダウノルビシンなどを挙げることができる。

本発明に係る医薬組成物は、腫瘍疾患、アレルギー疾患、免疫 疾患、炎症性疾患などの疾患に対して用いられる治療と併用する ことにより、治療の効果を増大させることができる。本発明の医 薬組成物は、NF-κBを活性化させる治療と同時に用いてもよいが、 NF-κBを活性化させる治療の後に NF-κBの活性化を阻害するた めに用いることとしてもよい。また、NF-κBの活性化を阻害する ために、予め上記疾患を伴うヒト及びヒト以外の哺乳類動物に投 与することとしてもよい。

5

10

15



一方、現在の抗癌剤治療の一つの大きな問題点は癌細胞に薬剤 排出を機構とする耐性がしばしば生じることである。正常細胞へ の作用は一般的には耐性が生じにくいとされている。従って、ま ずこの点が本発明の乳癌の予防・治療剤の有利な点である。次に は毒性が低いことが予測されており、化学療法に比較した場合の 有利な点である。さらに、作用メカニズムからすると、ホルモン 療法が対象としないホルモン非感受性の腫瘍も治療の対象にな る。この点はホルモン療法と比べ大きな利点になる。以上より、 毒性が少ないこと、ホルモン療法と対象が重ならないこと、血管 内皮細胞等に耐性が生じにくいことは、臨床上大きな利点となる。 また、これらの点は、既存の薬剤との幅広い併用や癌予防への応 用の可能性を示唆するものでもある。

以上のことから、本発明に係る医薬組成物は、腫瘍細胞増殖阻害剤、接着分子発現抑制剤、アポトーシス誘導剤、動脈硬化または癌の予防・治療剤、リンパ系悪性腫瘍の予防・治療剤、乳癌の予防・治療剤、悪疫質治療剤などに有用であるといえる。

従って、本発明に係る一般式(1)で表される化合物を有効成分として含有する医薬組成物は、腫瘍、悪疫質、動脈硬化などの治療(予防や進行抑制剤などを含む)に有用である。

20 以下、本発明の化合物の製造方法、使用形態、使用例(実施例) について、詳細に記述する。

- ===本発明の化合物の製造方法===
- 一般式(1)で表される化合物は、Wipf らの合成法(Synthesis, 12号, 1549~1561頁, 1995年)に準じて製造することができ 25 る。

以下に、一般式(1)で表される化合物の製造方法の一例を下記の反応工程式に基づいて説明する。

33

工程a: N-(2-アルカノイルベンゾイル)-2,5-ジメト キシアニリンの調製

2, 5 -ジメトキシアニリンを溶媒(ピリジンなど)に溶解さ せ、-78~50℃、好ましくは氷冷下で、式(7)の〇-アル カノイルサリチロイルハライドの酢酸エチル溶液を加えて、攪拌 しながら反応させる。水を加えて反応を停止させた後、酢酸エチ ルを加え、塩酸、水、重曹水、水で順次洗浄し、乾燥後、減圧濃 縮、及び真空乾燥することにより式(2)で示されるN-(2-アルカノイルベンソイル)-2,5-ジメトキシアニリン化合物 10 が得られる。この化合物は精製せず、次の工程に使用できる。

10

15

20

25

セノン化合物が得られる。



工程 b: 3-(O-アルカノイルサリチロイルアミド)-4,4-ジアルコキシ-2,5-シクロヘキサジエノン化合物の調製

上記で得られた式(2)の化合物をメタノールなどの溶媒に溶解させ、-20~50℃、好ましくは氷冷下で、ジアセトキショードベンゼンを加え、室温で攪拌しながら反応させる。減圧濃縮後、酢酸エチルを加え、重曹水、食塩水で順次洗浄し、溶剤を減圧濃縮して得られた残渣をカラムクロマトグラフィーにて精製することにより、式(3)で示される3-(O-アルカノイルサリチロイルアミド)-4,4-ジアルコキシ-2,5-シクロヘキサジエノン化合物が得られる。

工程 c:5,6-エポキシー4,4-ジアルコキシー3-サリチロイルアミド-2-シクロヘキセノン化合物の調製

式(3)で示される3-(O-アルカノイルサリチロイルアミド)-4,4-ジアルコキシー2,5-シクロヘキサジエノンを溶剤(テトラヒドロフラン、メタノールなど)に溶解させ、-2 0~50℃、好ましくは氷冷下で、過酸化水素水及び水酸化ナトリウムを加え、攪拌しながら反応させる。反応液に酢酸エチルを加え、塩酸溶液、チオ硫酸ナトリウム水溶液、食塩水で順次洗浄し、大気中で乾燥した後、真空乾燥する。残存する原料化合物を除去するため、残渣をアセトンに溶解させ、p-トルエンスルホン酸を加え、室温で攪拌して原料化合物を分解する。メタノールを減圧留去して得られた残渣に酢酸エチルを加え、水で洗浄する。酢酸エチル層を乾燥して得られた残留物をカラムクロマトグラフィーで精製して、式(4)で示される5,6-エポキシー4,4-ジアルコキシー3-サリチロイルアミド-2-シクロヘキ

工程 d:5,6-エポキシー2-サリチロイルアミドー2-シクロヘキセン-1,4-ジオンの調製

式 (4) の5, 6-エポキシー4, 4-ジアルコキシー3ーサ

10

15

20

25



リチロイルアミドー2ーシクロヘキセノン化合物を溶剤(塩化メチレンなど)に溶解させ、氷冷下で無機酸または有機酸(三フッ化ホウ素ジエチルエーテル錯体など)を加え、攪拌しながら反応させる。反応液に溶剤(酢酸エチルなど)を加え、水で洗浄し、酢酸エチル層を濃縮した後、得られた残渣をメタノールで洗浄して式(5)で示される5,6ーエポキシー2ーサリチロイルアミドー2ーシクロヘキセンー1,4ージオンが得られる。

工程 e:5, 6-エポキシー4-ヒドロキシー3-サリチロイルアミドー2-シクロヘキセノン(1a, DHM2EQ)の調製

式(5)で示される5,6ーエポキシー2ーサリチロイルアミドー2ーシクロヘキセンー1,4ージオンを、溶媒(メタノール、エタノール、THFなど)に懸濁し、一78~50℃、好ましくは氷冷下で、還元剤(水素化ホウ素ナトリウムなど)を加えて反応させる。反応液に溶剤(酢酸エチル、塩化メチレンなど)を加え、塩酸、水で順次洗浄し、溶剤層を乾燥後、減圧濃縮して、メタノールで懸濁、攪拌、洗浄して、式(1a)で示される5,6ーエポキシー4ーヒドロキシー3ーサリチロイルアミドー2ーシクロヘキセノン(DHM2EQ)が得られる。

工程 f: 3, 3 - ジアルコキシー 4, 5 - エポキシー 6 - ヒドロキシー 2 - サリチロイルアミドシクロヘキセンの調製

式(4)の5,6-エポキシー4,4-ジアルコキシー3ーサリチロイルアミドー2ーシクロヘキセノン化合物をメタノールなどの溶剤と重曹水混合溶媒に溶解し、-78~50℃、好ましくは氷冷下で、還元剤(水素化ホウ素ナトリウムなど)を加え、攪拌しながら反応させる。反応液に溶剤(酢酸エチルなど)を加え、塩酸、水で順次洗浄し、溶剤層を乾燥後、減圧濃縮、真空乾燥し、カラムクロマトグラフィーなどで精製して、式(6)で示される3,3-ジアルコキシー4,5-エポキシー6ーヒドロキシー2ーサリチロイルアミドシクロヘキセンを得る。

5

10

15



工程g:5,6-エポキシー4-ヒドロキシー2-サリチロイルアミド-2-シクロヘキセノン(1b,DHM3EQ)の調製

式(6)で示される3,3ージアルコキシー4,5ーエポキシー6ーヒドロキシー2ーサリチロイルアミドシクロヘキセンを溶剤(アセトンなど)に溶解させ、pートルエンスルホン酸を加え、室温で攪拌しながら反応させる。反応液に溶剤(酢酸エチルなど)を加え、水で洗浄し、溶剤層を乾燥し、減圧濃縮して、精製して、式(1b)の5,6ーエポキシー4ーヒドロキシー2ーサリチロイルアミドー2ーシクロヘキセノン(DHM3EQ)を得ることができる。

一般式(1)で表される化合物は、弱酸性物質であり、それらの塩としては第4級アンモニウム塩などの有機塩基の塩、あるいは各種金属との塩、例えばナトリウムのようなアルカリ金属との塩があり、これらの塩の形でも利用できる。これらの塩は、公知の方法で製造することができる。

- ===本発明の化合物の使用形態===
- 一般式(1)で表される化合物またはその薬理学的に許容される 塩は、単独で使用してもよいし、あるいは他の薬剤(例えば、他 の抗癌剤、ホルモン療法剤)と組み合わせて使用してもよい。
- 20 一般式(1)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩をヒトに投与する場合には、例えば、成人1日あたり約1~100mg/kg(体重)、好ましくは4~12mg/kg(体重)の投与量で、1回または数回に分けて経口投与または静注してもよいが、その投与量や投与回数は、疾患の種類、症状、年齢、体重、治療期間、治療効果、投与方法などにより適宜変更しうる。
 - 一般式(1)で表される化合物またはその薬理学的に許容される 塩は、薬理上許容される担体と配合し、乳剤、錠剤、カプセル剤、 顆粒剤、散剤、シロップ剤などの製剤にして経口投与してもよい し、注射剤などの製剤にして皮下、筋肉内、腹腔内や静脈内へ注

10

15

20

射する、あるいは、坐薬(座剤)などの製剤にして直腸内投与する、あるいは、噴霧剤などの製剤にして口腔または気道粘膜へ噴霧する、あるいは、軟膏やテープ剤などの製剤にして患部(例えば、皮膚や粘膜など)に塗布又は貼付するような態様で非経口投与することもできる。

乳剤 やシロップ剤のような液体調製物は、水、ショ糖、ソルビトール、果糖等の糖類、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール等のグリコール類、ゴマ油、オリーブ油、大豆油等の油類、pーヒドロキシ安息香酸エステル類等の防腐剤、ストロベリーフレーバー、ペパーミント等のフレーバー類等を添加剤として使用して製造できる。カプセル剤、錠剤、顆粒剤等は、乳糖、ブドウ糖、ショ糖、マンニトール等の賦形剤、デンプン、アルギン酸ナトリウム等の崩壊剤、ステアリン酸マグネシウム、タルク等の滑沢剤、ポリビニルアルコール、ヒドロキシプロピルセルロース、ゼラチン等の結合剤、脂肪酸エステル等の界面活性剤、グリセリン等の可塑剤等を添加剤として使用して製造できる。

注射剤は、例えば、塩溶液、ブドウ糖溶液またはこれらの混合物を担体として使用して製造できる。座剤は、例えば、カカオ脂、水素化脂肪またはカルボン酸等を担体として使用して製造できる。噴霧剤は、例えば、受容者の口腔および気道粘膜を刺激せず、かつ有効成分を微細な粒子として分散させ吸収を容易にさせる担体として、乳糖、グリセリン等を使用して製造でき、エアロゾル、ドライパウダー等に製剤化できる。

薬理上許容される担体としては、製剤素材として慣用の各種有25 機あるいは無機担体物質が1種又は2種以上用いられ、製剤化されていてもよい。具体的には、水、薬理上許容される有機溶剤、コラーゲン、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシビニルポリマー、アルギン酸ナトリウム、水溶性デキストラン、カルボキシメチルスターチナトリウム、ペクチン、キサ

10

15

20

25

ンタンガム、アラビアゴム、カゼイン、ゼラチン、寒天、グリセリン、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、ワセリン、パラフィン、ステアリルアルコール、ステアリン酸、ヒト血清アルプミン、マンニトール、ソルビトール、ラクトース等を挙げることができる。.

製剤化に際して使用される添加物としては、例えば、固形製剤における賦形剤、滑沢剤、結合剤、崩壊剤、液状製剤における溶剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、緩衝剤、無痛化剤などを用いてもよい。また必要に応じて、防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤、充填剤、増量剤、付湿剤、表面活性剤、安定化剤、殺菌剤、キレート剤、pH調整剤、界面活性剤などの製剤添加物を用いることもできる。これらの添加物は製剤の投与単位形態等に応じて適宜選択される。なお、これらの添加物のうち、通常の製剤に使用される成分、例えば、安定化剤、殺菌剤、緩衝剤、等張化剤、キレート剤、pH調整剤、界面活性剤等が好ましく選択される。

添加剤の具体例を以下に例示する。

安定化剤:ヒト血清アルブミン;グリシン、システィン、グルタミン酸等のLーアミノ酸;グルコース、マンノース、ガラクトース、果糖等の単糖類、マンニトール、イノシトール、キシリトール等の糖アルコール、ショ糖、マルトース、乳糖等の二糖類、デキストラン、ヒドロキシプロピルスターチ、コンドロイチン硫酸、ヒアルロン酸等の多糖類及びそれらの誘導体等の糖類;メチルセルロース、エチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム等のセルロース、誘導体等。

界面活性剤:ポリオキシエチレングリコールソルビタンアルキ ルエステル、ポリオキシエチレンアルキルエーテル系、ソルビタ

20

25



ンモノアシルエステル系、脂肪酸グリセリド系等の界面活性剤。 緩衝剤:ホウ酸、リン酸、酢酸、クエン酸、εーアミノカプロン酸、グルタミン酸およびそれらの塩(例えば、ナトリウム塩、 カリウム塩、カルシウム塩、マグネシウム塩等のアルカリ金属塩 やアルカリ土類金属塩)。

等張化剤:塩化ナトリウム、塩化カリウム、糖類、グリセリン 等。

キレート剤:エデト酸ナトリウム、クエン酸等。

製剤中の一般式(1)で表される化合物またはその薬理学的に許 70 容される塩(有効成分)の含有率は、1~90重量%の間で変動 させることができる。例えば、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤 などの形態をとる場合には、有効成分を5~80重量%含有させ るのが好ましい。シロップ剤などの液剤の場合には、有効成分を 1~30重量%含有させるのが好ましい。さらに、非経口投与す 3注射剤の場合には、有効成分を1~10重量%含有させるのが 好ましい。

一般式(1)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩の製剤化は、賦形剤(乳糖、白糖、ブドウ糖、マンニトールなどの糖類、バレイショ、コムギ、トウモロコシなどのデンプン、炭酸カルシウム、硫酸カルシウム、炭酸水素ナトリウムなどの無機物、結晶セルロースなど)、結合剤(デンプンのり液、アラビアゴム、ゼラチン、アルギン酸ナトリウム、メチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリビニルアルコール、ヒドロキシプロピルセルロース、カルメロースなど)、滑沢和ゴール、シリコーン油)、崩壊剤(デンプン、寒天、ゼラチン末、結晶セルロース、CMC・Na、CMC・Ca、炭酸カルシウム、炭酸水素ナトリウム、アルギン酸ナトリウムなど)、矯味矯臭剤(乳糖、白糖、ブドウ糖、マンニトール、芳香性精油類など)、溶剤

5

10

15

25



(注射用水、滅菌精製水、ゴマ油、ダイズ油、トウモロコシ油、 オリーブ油、綿実油など)、安定剤(窒素、二酸化炭素などの不 活性ガス、EDTA、チオグリコール酸などのキレート剤、亜硫酸水 素ナトリウム、チオ硫酸ナトリウム、L-アスコルビン酸、ロンガ リットなどの還元物質など)、保存剤(パラオキシ安息香酸エス テル、クロロブタノール、ベンジルアルコール、フェノール、塩 化ベンザルコニウムなど)、 界面活性剤 (水素添加ヒマシ油、ポ リソルベート80、20など)、緩衝剤(クエン酸、酢酸、リン 酸のナトリウム塩、ホウ酸など)、希釈剤などを用いて、公知の 方法で行われる。

以下、本発明にかかる実施例を詳細に説明する。以下の記載で は、特に説明がない場合、 J. Sambrook, E. F. Fritsch & T. Maniatis (Ed.), Molecular cloning, a laboratory manual (3rd edition), Cold Spring Harbor Press, Cold Spring Harbor, New York (2001); F. M. Ausubel, R. Brent, R. E. Kingston, D. D. Moore, J.G. Seidman, J. A. Smith, K. Struhl (Ed.), Current Protocols in Molecular Biology, John Wiley & Sons Ltd.など の標準的なプロトコール集に記載の方法、あるいはそれを修飾し たり、改変した方法を用いる。また、市販の試薬キットや測定装 置を用いている場合には、特に説明が無い場合、それらに添付の 20 プロトコールを用いる。

なお、以下の実施例で用いた式(1a)で表される化合物(DHM EQ) は、W001/12588 A1 の実施例1~5に記載の方法により製 造した。以下、式(1a)で表 される化合物を「DHM2EQ」と呼 び、式(1b)で表される化合物を「DHM3EQ」と呼ぶ場合があ る。

< 実施例1>

ゲルシフトアッセイ (Gel shift assay; Electrophoretic mobility shift assay (EMSA)) により NF-κBの活性化を調べた

5

10

ところ、DHMEQは HUVECs (慶應病院にて臍帯より調製した) において $TNF-\alpha$ (Techne)、 $IL-1\beta$ (PEPRO TECH EC LTD)、LPS (Sigma) による $NF-\kappa$ B の活性化を 3μ g/ml で完全に抑制した。 図 2 には HUVECs を $TNF-\alpha$ で刺激した時のDHMEQによる $NF-\kappa$ B 活性化に対する阻害効果を示す。実験方法は以下のとおりである。

HUVECs を以下のようにしてDHMEQで前処理した。すなわち、メタノールで希釈した DHMEQを、HUVECs を培養している培養液の中にデータに示す濃度になるよう、培養液量の 1%量を添加し 37℃、5% CO₂で 2 時間インキュベートした。

DHMEQを2時間前処理したHUVECsと無処理のHUVECsをそ れぞれ 10ng/ml TNF-α、10ng/ml IL-1β、10μg/ml LPS で刺激 し(すなわち、それぞれの培養液中に添加し、データに示す時間 (0、5、10、30 分等)、37℃、5% CO₂でインキュベートした。)、 細胞をサンプリングした。集めた細胞を $400\,\mu$ lの $buffer A (10\,mM)$ 15 HEPES (Sigma) : pH7.9, 1.5mM DTT (Merck), 0.1mM PMSF (Sigma)) で懸濁し、15分間静置した後 15000×g で 5 分間遠心し、上清を 除去した。再度 400 μ l の buffer A を加え、15000×g で 5 分間遠 心し、上清を除去した。次に、40μ1の buffer C (20mM HEPES: pH7.9、25% グリセロール(関東化学)、420mM NaCl(関東化学)、 20 1.5mM MgCl2(関東化学)、0.2mM DTT、0.2mM PMSF) を加え、指で タッピングして細胞を懸濁し、20分間静置した後、15000×gで5 分間遠心にかけ上清を回収し、これを核抽出物とした。4μ1の下 記の合成オリゴヌクレオチド(Promega)、2μ1 の[γ-32P]-ATP (Amersham), $2 \mu 1 \mathcal{O} 10 \times T4$ PNK buffer (0.5M Tris-HCl(Sigma): 25 pH7.6, 0.1mM MgCl₂, 50mM DTT, 1mM spermidine. HCl (Sigma), 1mM EDTA(関東化学)) を加え、蒸留水で全量 18μ1 とした。さらに 10units/μlの T4 polynucleotide kinase(Takara)を 2μl加え、 37℃で 10 分間反応させた。反応後、TE buffer(10mM Tris-HC1:

10

15

20

25



pH7.5、1mM EDTA) を $80 \mu 1$ 加え反応を止めた。これを Nick column (Amersham) で精製し、 ^{32}P でラベルされた NF- κ B プローブを得た。

合成オリゴヌクレオチド:

5'-AGT TGA GGG GAC TTT CCC AGG C-3' (配列番号1)

3'-TCA ACT CCC CTG AAA GGG TCC G-5' (配列番号2)

次に、5×binding buffer (375mM NaCl、75mM Tris-HCl: pH7.0、 7.5mM EDTA、7.5mM DTT、37.5% グリセロール、1.5% NP-40(ナ カライテスク)、 0.5μ g/ml BSA(Sigma)) を 4μ l、 1μ g/ μ l に 調 整した poly dI-dC (Amersham) を 1μ1、5μg 分の核抽出物を加 え全量が 17μ1 になるように蒸留水を加えた。スーパーシフト用 のサンプルにはさらに抗 p65 抗体(Santa Cruz)を 0.5μg 分添加 した。これに ^{32}P でラベルされた $NF-\kappa$ B プローブを 3μ 1 加え、 25℃で 30 分間インキュベートした。その後 1 時間あらかじめ電 流を流しておいた 4% ポリアクリルアミドゲル(polyacrylamide gel) (6.7mM アクリルアミド (acrylamide; 30/2; 和光)、1.25ml 10×TBE buffer(0.9M Tris-boric acid(関東化学): pH8.3、20mM EDTA)、42ml H₂O、500 µ l APS (ammonium peroxodisulfate;関東 化学)、50μ1 TEMED(関東化学)) のウェルにこの 20μ1のサンプ ルをアプライし、150Vで泳動した。泳動後、ゲルをろ紙に移し、 ゲルドライヤーを用いて乾燥させ、それをフィルムに感光させた。 <実施例2>

ウエスタンブロッティング(Western blotting)法により、 $TNF-\alpha$ で刺激した時の ICAM-1、VCAM-1、E-セレクチン (E-selectin)の発現にDHMEQが与える影響を調べたところ、 $TNF-\alpha$ 単独のとき ICAM-1、VCAM-1の発現は刺激後 9 時間でピークを迎え、E-セレクチンの発現は刺激後 6 時間でピークを迎えるが、図 3 に示すように<math>DHMEQを 2 時間前処理した HUVECsではそれら接着分子のいずれの発現も顕著に抑制された。実験方法



は以下のとおりである。

DHMEQを2時間前処理したHUVECsと無処理のHUVECsをそ れぞれ 10ng/ml TNF-α で刺激し、細胞をサンプリングした。こ れに lysis buffer (20mM Tris-HCl: pH8.0、150mM NaCl、2mM EDTA、 100mM NaF(関東化学)、400μM Na₃VO₄(関東化学)、1% NP-40、 1μg/ml ロイペプチン(leupeptin;(財) 微生物化学研究所)、 1μg/ml アンチパイン(antipain;(財) 微生物化学研究所)、1mM PMSF) を加え、氷上で 5 分ごとに撹拌しながら 30 分間可溶 化し、 その後 15000×g で 10 分間遠心にかけ上清を回収した。こ の上清 のタンパク質濃度をクマシーブリリアントブルー液 (Bio-Rad) 10 で定量し、濃度を調整したあと 3×SDS loading buffer (150mM Tris-HC1: pH6.8、30% グリセロール、3% SDS(関東化学)、 $0.03 \, \text{mg/ml}$ ブロモフェノール・ブルー(bromophenol blue)、 150μ1/ml 2-メルカプトエタノール(2-mercaptoethanol; 関東化 学)) を、加えた lysis buffer の半分量加え、5 分間煮沸した。 こ 15 れをサンプルとし、12.5% ポリアクリルアミ ドゲル (polyacrylamide gel) を用いて電気泳動した。電気泳動後、ゲ ル内のタンパク質を PVDF 膜(Amersham)にトランスファー し、5% スキムミルク(skim milk; 雪印)を含む TBS buffer (20mM Tris-HC1: pH7.6、137mM NaCl) でプロッキングを行った。 その 20 後、ICAM-1(Santa Cruz)、VCAM-1 (Santa Cruz)、E-セレクチン (Santa Cruz) それぞれの抗体を用いて PVDF 膜と抗体反応をさ せ、さらにそれぞれに適した2次抗体(ICAM-1、VCAM-1、及びE-セレクチンの2次抗体(Amersham及びSanta Cruz))と反応 させた。 そして、ECL法により発色させ、フィルムに感光させた。 25

< 実施例3>

図4に示すように白血球 (実験者の血液より調製)、HL-60 細胞 (細胞バンクより購入) 共に TNF-α 刺激し、3、6、9 時間 後の細胞接着数は時間依存的に増加したが、D H M E Q を 3μg/ml 処理

10

25

44

するとその接着は顕著に抑制された。この微度のDHMEQは HUVECs に対して、毒性も増殖抑制も示さなかった。実験方法は以 下のとおりである。

24 ウェルプレートに HUVECs をまき、コンフルエント (confluent) に培養した。培地の組成は、9.8g/l 培地 199(ニッスイより供与), 1.8g/l NaHCO3(Wako), 10ml/l 1M Hepes buffer(Sigma), 30mg/l ECGS(Becton Dickinson), 6ml/l ヘパリンナトリウム注射液(武田薬品), 10% heat-inactivated FBS(JRH)である。その後、以下の実験を行った。DHMEQを 2時間前処理した HUVECs と無処理の HUVECs をそれぞれ 10ng/ml TNF- a で刺激し、刺激後 0、3、6、9時間の白血球およびヒト急性前骨髄球性白血病株 HL-60 細胞の HUVECs に対する接着を評価した。今回、比重遠心分離法により分離した単核球を白血球として用いた。

TNF-αで刺激後、ウェルを HBSS+(ニッスイより供与)で2回洗い、500μlの培地(培地の組成:9.8g/l 培地 199(ニッスイより供与),1.8g/l NaHCO₃(Wako),10ml/l 1M Hepes buffer(Sigma),30mg/l ECGS(Becton Dickinson),6ml/l ヘパリンナトリウム注射液(武田薬品),10% heat-inactivated FBS(JRH))で培地交換を行い、白血球は2.5×10⁵ cells/ウェル、HL-60 細胞は7×10⁴ cells/ウェルになるようにウェルに入れた。5% CO₂、37℃で1時間インキュベートし、その後HBSS+で3回穏やかに洗い、その状態を写真にとつてHUVECsに接着している細胞数を数えた。

以上のように毒性、増殖抑制を示さず NF-κB の活性化を抑制し、HUVECs と白血球および白血病細胞の接着を抑制したという点で、このDHMEQは実験や臨床での長期使用が可能であり、有用であると考えられる。

< 実施例4>

成 人 T 細 胞 白 血 病 リ ン パ 腫 (ATL) 細 胞 の 構 成 的

5

10

20

25



45

(constitutive) NF-κB活性化に対するDHM2EQの阻害作用 (1)ゲルシフトアッセイ

細胞の核内に存在する転写因子がプロモーターの特定の塩基配列を持つ領域と結合するかどうかを以下の方法によって検討した。

 2×10^6 個の ATL 細胞株 (MT-1, TL-0m1) とコントロール細胞株 (K562, Jurkat+TNF) とを $10\,\mu$ g/m1 のDHM 2 E Qで 12 時間処理 し、各細胞株から核抽出液を調製した。また、DHM 2 E Qで処理しない各細胞株からも同様に核抽出液を調製した。なお、細胞株 MT-1 及び TL-0m1 は、HTLV-1 でトランスフォームした細胞株で、これらの細胞株では NF- κ B が活性化している。細胞株 K562 (骨髄球系の白血病細胞株) は構成的 NF- κ B を認めない細胞株であり (陰性コントロール)、Jurkat+TNF は、TNF 処理した Jurkat 細胞株である (陽性コントロール)。

NF- κ B コンセンサスオリゴマー (Promega) を $[\gamma^{-32}P]$ -ATP とポリヌクレオチドキナーゼ (PNK) を用いて末端ラベルして ^{32}P 標識 NF- κ B プローブを作製した。

核抽出液のタンパク量 2μ g 相当と、10,000 cpm 相当の NF- κ B プローブとを 20μ 1 のボリュームで混合し、室温で 30 分間反応させた。反応後の溶液を 7.5% ポリアクリルアミドゲルで電気泳動し、ゲルを乾燥後、X 線フィルムに感光させた。

結果を図 5 に示す。なお、図中、左から 6 レーンにおいて、 $\lceil - \rfloor$ は D HM 2 E Q 未処理の結果、 $\lceil + \rfloor$ は D HM 2 E Q 処理の結果を示す。右端 2 レーンの陽性コントロールにおける $\lceil - \rfloor$ と $\lceil + \rfloor$ は、 $\lceil comp \rfloor$ と右に表示されているように、非標識プローブによる競合阻害($\lceil + \rfloor$ は競合分子存在下での実験)の結果を示し、シグナルが $NF-\kappa$ B 結合配列に特異的であることを示す。

図 5 に示すように、D H M 2 E Q 処理によって ATL 細胞株 (MT-1, TL-0m1) における NF- κ B のシグナルがほぼ消失した。一方、K562

では、NF-κBの活性化が観察されていない。

(2) レポーター遺伝子アッセイ (Reporter gene assay; Luciferase assay)

NF-κBの転写活性を検討するため、NF-κB結合配列を6コピーくり返して持つ人工的なプロモーターでドライブされるルシフェラーゼコンストラクト(6kB-Luc plasmid)をレポーターとして用い、このプラスミド DNAを ATL 細胞株 (MT-1, TL-0m1)及びコントロール細胞株 (K562)に一過性に導入した (2×10⁵個細胞/トランスフェクションのスケールで、DMRIE-C(INVITROGEN)を用いてトランスフェクションした)。12 時間後より、5μg/m1 のDHM2EQで処理し、48 時間後に細胞を回収して、NF-κBの転写活性をルシフェラーゼの酵素活性として評価した。また、DHM2EQで処理しない各細胞株においても同様の評価を行なった。なお、全ての実験は3回行い平均値と標準偏差を算出した。

結果を図6に示す。なお、図中、「一」はDHM2EQ未処理の結果、「+」はDHM2EQ処理の結果を示す。

図 6 に示すように、ATL 細胞株 (MT-1, TL-0m1)では、ルシフェラーゼ活性が D H M 2 E Q 処理によって約 50% に抑制され、D H M 2 E Q による ATL 細胞株の NF- κ B 転写活性抑制効果が認められた。一方、ネガティブコントロール細胞株 (K562)ではルシフェラーゼ活性が認められなかった。

(3) 共焦点顕微鏡による解析

20

25

 $DHM 2EQは NF-\kappa B のサプユニット p65 の核移行を阻害すると考えられる。そこで、ATL 細胞株 (MT-1, TL-0m1)を <math>10\mu$ g/ml の DHM 2EQで 24 時間処理し、蛍光標識した抗 p65 抗体を用いて、p65 の分布を共焦点顕微鏡により検討した。また、DHM 2EQで処理しない各細胞株についても同様の検討を行なった。結果を図7に示す。なお、図中、I-I は I-I は I-I

図 7 に示すように、ATL 細胞株 (MT-1, TL-0m1) では、核が黒く抜けており、D H M 2 E Q 処理によって p65 の 核移行が阻害されていることが示された。

上記 (1) ~ (3) の結果から、DHM2E Qが、ATL 細胞の 5 構成的 NF-κ B 活性化を阻害することが確認された。

< 実施例5 >

10

15

25

DHM2EQの ATL 細胞に対する増殖阻害作用

(1) DHM2EQの増殖阻害作用の濃度依存 性解析

96 ウェルのプレートに、ATL 細胞株 (MT-1, TL-0m1)及びコントロール細胞株 (K562)の各細胞を 1×10^5 個/ウェル播き、D H M 2 E Q を目的の最終濃度 $(2,5,10\mu\,\mathrm{g/ml})$ になるように添加した。溶媒である DMSO のみを等容量加えたもの $(0\mu\,\mathrm{g/ml})$ をコントロールとして用いた。72 時間培養後、MTT アッセイ法により、細胞の生存率を判定した。相対 MTT 値(Relative MTT value)は、D H M 2 E Q 未処理細胞の MTT 値に対するD H M 2 E Q 処理細胞のMTT 値の比、すなわち (D H M 2 E Q 処理細胞の MTT 値/D H M 2 E Q 未処理細胞の MTT 値) \times 100 (%)として求めた。

結果を図 8 に示す。なお、図中、□は K562、 ▲は TL-0m1、■は MT-1 の結果を示す。

20 図 8 に示すように、ATL 細胞株 (MT-1, TL-0m1) では D H M 2 E Q 添加濃度に比例して細胞増殖が阻害されるの に対し、コントロール細胞株 (K562) では細胞増殖がほとんど阻害 されなかった。

(2) DHM2EQの増殖阻害作用の経時的解析

ATL 細胞株 (MT-1, TL-0m1)及びコントロール 細胞株 (K562) に対してDHM 2 E Qを最終濃度が 10μ g/ml になるように添加して、12, 24, 48, 72 時間培養を行い、増殖阻害作用 を MTT アッセイ法により検討した。溶媒である DMSO のみを等容 量加えたものをコントロールとして用いた。相対 MTT 値(Relative MTT value)は上記(1)と同様にして求めた。

5

10

15

20

25



結果を図 9 に示す。なお、図中、□は K562、▲は TL-0m1、■は MT-1 の 結果を示す。

48

図 9 に示すように、ATL 細胞株 (MT-1, TL-0m1)ではDHM2EQ処理時間に比例して細胞増殖が阻害されるのに対し、コントロール細胞株 (K562)では細胞増殖がほとんど阻害されなかった。

(3) DHM2EQのATL患者末梢血細胞に対する増殖阻害作用ATL患者末梢血より単核球を分離し、ATL細胞を分離した。患者3症例について、分離したATL細胞に対しDHM2EQを最終濃度が10μg/m1となるように添加して、24時間培養を行い、増殖阻害作用をMTTアッセイ法により検討した。溶媒であるDMSOのみを等容量加えたものをコントロールとして用い、DHM2EQ未処理細胞のMTT値に対するDHM2EQ処理細胞のMTT値の比、すなわち(DHM2EQ処理細胞のMTT値/DHM2EQ未処理細胞のMTT値)によって、増殖阻害作用を評価した。

結果を図10に示す。

図10に示すように、DHM2EQは、いずれの ATL 患者から得られた ATL 細胞に対しても増殖阻害作用を示すことが確認された。

(4) D H M 2 E Q の正常末梢血単核球に対する増殖阻害作用 正常末梢血より単核球を分離し、D H M 2 E Q を最終濃度が 2, 5, 10μ g/ml となるように添加して、72 時間培養を行い、増殖阻 害作用を MTT アッセイ法により検討した。溶媒である DMSO のみを等容量 加えたもの $(0 \mu$ g/ml) をコントロールとして用いた。 細胞の生存率 (Cell Viability) は、コントロール (D H M 2 E Q 未処理) の MTT 値を 100% としてそれとの比で表した。

結果を図11に示す。

図11 に示すように、DHM2EQは、正常末梢血単核球に対してほと んど増殖阻害作用を示さなかった。

上記 (1) ~ (4) の結果から、DHM 2 E Q は、ATL 細胞の



増殖は阻害するが、正常細胞の増殖は阻害しないことが確認された。

49

< 実施例6 >

5

10

15

25

DHM2EQの ATL 細胞に対するアポトーシス誘導作用

ATL 細胞株 (MT-1, TL-0m1)及びコントロール細胞株 (K562)に対してDHM 2 E Q を最終濃度が 10μ g/m1 になるように添加して72 時間培養を行った後、ヘキスト染色して核の濃縮あるいは断片化を蛍光顕微鏡で観察することによりアポトーシスの検討を行った。また、溶媒である DMSO のみを等容量加えたものについても同様の検討を行った。

結果を図12に示す。なお、図中、「一」はDHM2EQ未処理 (DMS0のみ) の結果、「+」はDHM2EQ処理の結果を示す。

図12に示すように、ATL 細胞株 (MT-1, TL-0m1)ではDHM2 EQ処理によりアポトーシスが誘導され、核の断片化が観察され たのに対し、DHM2EQ未処理細胞及びコントロール細胞株 (K562)ではアポトーシスは観察されなかった。

この結果から、DHM2EQは、ATL 細胞のアポトーシスは誘導するが、正常細胞のアポトーシスは誘導しないことが確認された。

20 < 実施例7 >

DHM2EQのホジキンリンパ腫細胞に対する増殖阻害作用

DHM2EQのホジキンリンパ腫細胞に対する増殖阻害作用の経時的解析及び濃度依存性解析を、実施例2と同様にして行った。ホジキンリンパ腫細胞としては、ホジキンリンパ腫細胞株 KMH-2及び L-540 を用いた。

結果を図13に示す。なお、図中、■は K562、○は KMH-2、●は L-540 の結果を示す。

図13示すように、ホジキンリンパ腫細胞株(KMH-2, L-540)ではDHM2EQ添加濃度に比例して細胞増殖が阻害されるのに





対し、コントロール細胞株 (K562)では細胞増殖がほとんど阻害されなかった。また、ホジキンリンパ腫細胞株 (KMH-2, L-540)では DHM2EQ処理時間に比例して細胞増殖が阻害されるのに対し、コントロール細胞株 (K562)では時間が経っても細胞増殖がほとんど阻害されなかった。

これらの結果から、DHM2EQは、NF-κBが構成的に活性化しているホジキンリンパ腫細胞の増殖は阻害するが、NF-κB活性化のないコントロール細胞の増殖は阻害しないことが確認された。

10 < 実施例8 >

5

WO 2004/002465

DHM2EQの多発性骨髄腫細胞に対する増殖阻害作用

DHM2EQの多発性骨髄腫細胞に対する増殖阻害作用の濃度依存性解析を、実施例2と同様にして行った。多発性骨髄腫細胞としては、多発性骨髄腫細胞株196TIBを用いた。

結果を図14に示す。なお、図中、「一」はDHM2EQ未処理の結果、「+」はDHM2EQ処理の結果を示す。

図14に示すように、多発性骨髄腫細胞株(196TIB)ではDHM 2EQ添加濃度に比例して細胞増殖が阻害された。

この結果から、DHM2EQは、多発性骨髄腫細胞の増殖を阻 20 害することが確認された。

< 実施例9 >

MCF-7 細胞における NF-κBと DNA の結合を D H M E Q が阻害する効果

1. 方法

25 1-1 核抽出物の調製

MCF-7 細胞 (オックスフォード大学 Adrian L. Harris 教授より分与)を 1×10⁵ 細胞/ml で 4ml ずつ 60ml dish に 1 つの条件につき 2 枚ずつまいた。翌日、60mm dish 中の培地を 2ml に合わせて、1、3、10 μ g/ml に調製した D H M E Q を 2 時間処理後、20ng/ml



_

WO 2004/002465

20

の TNF-α で処理した。TNF-α 処理 30 分後に 60mm dish 中の培地 をサッカー (sucker) で抜き、細胞を外用 PBS-で2回洗浄し cold PBS⁻を 1ml 入れ、ラバーポリスマン を用いて細胞をはがし(2回)、 15ml 遠心チューブに入れ、2枚の 60mm dish から 15ml 遠心チュ ーブに細胞を集め、1,000rpmで5分間遠心にかけ、上清を除去し 5 た。これに cold PBS⁻を 700μ1入れ、細胞をピッペッティングし てから 1.5ml エッペンドルフチューブに集め (2 回)、3,500rpm で5分間遠心にかけ、上清を除去した。以下の操作は氷中で行っ た。 buffer A (10mM HEPES: pH 7.9, 1.5mM DTT, 0.2mM PMSF) 400μ1 に懸濁し、ボルテックスで攪拌した後 15 分間静置し、 10 13,000rpm で 5 分間遠心にかけ上清を除去した。また buffer A を 400 μ 1 ずつ加え、13,000 rpm で 5 分間遠心にかけ上清を除去 した。次に、集めた核を 40μlの buffer C(20mM HEPES-KOH:pH7.9, 25% グリセロール, $420\,\mathrm{mM}$ NaCl, $1.5\,\mathrm{mM}$ MgCl₂, $0.2\,\mathrm{mM}$ EDTA, $0.5\,\mathrm{mM}$ DTT, 0.2mM PMSF) に懸濁させ、20 分間静置した後、13,000rpm 15 で5分間遠心にかけ、上清をエッペンに回収し、核抽出物とした。 1-2 プローブの調製

 4μ 1の1.75pmol/ μ 1oligonucleotide (Promega: Madison, MA)、 2μ 1の $10\times T4$ PNK buffer(500mM Tris-HCl: pH8.0, 100mM MgCl₂,50mM DTT)、及び 10μ 1 の蒸留水を混ぜ、さらに、 2μ 1 の $[\gamma^{-3^2}P]$ -ATP、 2μ 1の T4 PNKを加え、37 $^{\circ}$ Cで 10 分間インキュベート後、 80μ 1の TE buffer(10 mM Tris-HCl: pH8.0, 1mM EDTA)を加えて反応を停止させた。

次に、Nick columnをスタンドに取り付け、カラムの下に廃液 びんを置き、上下のキャップをはずして、カラムに充填してある TE buffer を廃液びんに回収した。 3ml 程度の蒸留水を壁を伝わらせてカラムに加え、廃液びんに 回収した。ここで、100μlのラベル化した DNA 溶液を、壁に伝わらないようにしてカラムにのせた。下に 1.5ml エッペンドルフチュープを準備して 400μl の蒸



留水をカラムに加え、出てきた溶液をエッペンドルフチュープに回収した (fraction 1)。下に新しいエッペンドルフチューブを準備し、さらに $400\mu1$ の蒸留水をカラムにのせ、出てきた溶液をエッペンドルフチューブに回収した (fraction 2=1abeled oligonucleotide)。滴定が終わったらキャップを閉め、ガイガーカ ウンターでカラムと fraction 1, fraction 2 それぞれ測定し、fraction 2>カラム> fraction 1 となることを確認した。

使用の際は精製した標識された DNA プローブを約 $3 \times 10^4 \text{cpm}/\mu$ 1に蒸留水で希釈した。

10 DNA プローブの塩基配列は以下の通りである。

5'-ATGTGAGGGGACTTTCCCAGGC-3'(配列番号3、J. Biol Chem. 277, 24625-24630, 2002)

1-3 結合反応(binding reaction)およびゲル(gel)電気泳動

 $5 \times binding buffer (375mM NaCl, 75mM Tris-HCl: pH7.0, 7.5mM$ EDTA, 7.5mM DTT, 37.5% グリセロール, 1.5% NP-40, 1.25mg/ml BSA) を 4μ 1, 1μ g/ml poly dI-dC (Amersham Pharmacia Biotech, Inc) を 1μ 1, 核抽出物をタンパク量 5μ g 分に、全量が 17μ 1 になるように水をくわえた。これに 3μ 1 の DNA プローブを加え、混和 してから 25° 20 分間インキュベートした。その後、 20μ 1 の反応液を 4% ポリアクリルアミドゲルのウェルに移し、0.25×TBE buffer を用いて、150Vで 泳動した。泳動後、ゲルを乾燥させ、フィルムに感光させた。

2. 結果

WO 2004/002465

5

15

20

25

D H M E Q を 処理していないコントロール細胞では $TNF-\alpha$ 処理 30 分後に $NF-\kappa$ B と DNA の結合を示すバンドが観察されたが、 D H M E Q で 処理した細胞では、 $NF-\kappa$ B と DNA の結合は濃度依存的に阻害され、 10μ g/ml の濃度で $NF-\kappa$ B と DNA の結合は完全に阻害された(図 1 5)。

したがって、DHMEQは TNF-α によって誘導される NF-κB

の活性化を阻害するということが示された。

< 実施例10>

5

20

DHMEQのヒト乳癌細胞に対する in vitro 抗腫瘍効果

ヒト乳癌細胞株 MCF-7($NF-\kappa$ B 非恒常的活性化腫瘍)をDHM E Q; 10, 50μ g/ml 下に 24, 48, 72 時間培養し、増殖抑制効果を検討したところ、コントロールに比較して 10μ g/ml では 24 時間で 39%, 48 時間で 25%, 72 時間で 17% の細胞が生存し、 50μ g/ml では 24 時間以降生存細胞は認められなかった(図 1 6)。 濃度及び時間に依存的に細胞増殖が抑制された。

10 以上の実験結果からは、DHMEQは時間依存性に癌細胞増殖 を抑制するが、短時間では比較的高濃度でもアポトーシスの誘導 効果は少なく、抗癌剤とは異なる機構を有していることがわかる。 これは、DHMEQを生体内で副作用の少ない薬剤として用いる ことができることを示唆している。

15 実験方法の詳細は以下のとおりである。

MCF-7 を 6 穴プレートに 1×10⁵/ウェルで播き、翌日DHMEQ; 10,50μg/ml の培地(5ml)と各々の濃度のDHMEQと等量の DMSO(DHMEQの溶解に使用)のみのコントロール培地(5ml)に上清を変えた。各々の群は 3 ウェルずつで行った。ここを 0 時間とし、24,48,72 時間培養した後にトリプシン(trypsin)+EDTAで細胞を剥がし、トリパンブルー(trypan blue)で細胞数を計測して、平均値と標準偏差を算出した。各々、DMSOのみのコントロール細胞との比較で、データを出し、プロットした。

<実施例11>

25 DHMEQのヒト乳癌細胞に対する in vivo抗腫瘍効果

SCID マウス (日本クレア) 皮下腫瘍モデルに 4mg/kg のDHMEQを週3日投与し、経時的に腫瘍体積を測定して、腫瘍増殖抑制効果を検討した。また、マウスの体重も同時に測定した。その結果、有意な腫瘍増殖抑制効果が認められた(図17)。マウスの

10

15

20

25



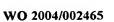
死亡、体重減少は見られなかった。

実験方法の詳細は以下のとおりである。

6 週令の SCID マウス背部皮下に PBS $100 \mu 1$ に浮遊させた 1×10^6 の MCF-7 を接種した。D H M E Q は 0.5% メチルセルロース液 (メチルセルロース: ナカライテスク) に $200 \mu 1$ で 4 mg/kg となるよう懸濁した。薬剤含有液もしくは 0.5% メチルセルロース液を MCF-7 接種翌日より週 3 回、 $200 \mu 1$ を腹腔内投与した(各群 8 匹)。腫瘍の長径および短径を 7 日おきにノギスで 測定し、(長径) \times (短径) 2 / 2 で腫瘍体積を算出した。同時に体重も測定した。

既存の乳癌治療薬の動物実験における腫瘍増殖抑制効果につ いては、いわゆる抗癌剤では、多くのデータがある。しかし、本 薬剤の有効性を類似の機構を有する薬剤と比較する場合、近年そ の腫瘍増殖抑制における有効性が明らかとなっている抗炎症剤 COX-2 阻害剤が妥当である。COX-2 阻害剤では、MCF-7 に対する有 効性の報告はみられないが、他の MCF-7 同様に頻 用される癌細胞 の増殖抑制効果(図18:ルイス肺(Lewis lung) 腫瘍と、HT-29 に対する COX-2 阻害剤セレコキシブ (celecoxib; Pharmacia) の 有効性を示す)と比較すると 少なくとも同等以 上の効果がある と結論できる。実験方法は以下の通りである(Cancer Res., 60, 1306-1311, March 1, 2000.)。ルイス肺腫瘍 106 個を C57/B16 マ ウスの後肢に接種し、接種日からセレコキシブ (G.D. Searle/Monsanto Co. 提供) をおのおの 160, 480, 1600, 3200ppm で混合した餌を与えた群 (n=20/group) の腫瘍体積を plethysmometer を用いて週2回測定した。HT-29 ヒト大腸癌細胞 株 10⁶ 個をヌードマウスの後肢に接種し、腫瘍体積が 100mm³に達 した時点から 160ppm で経口投与し、週 1 回測定 した。データは $mean \pm SD_o$

以上のことから、DHMEQはアポトーシス非依存性の強い抗腫瘍効果を有することがわかった。また、その低副作用性が示唆





された。従って、DHMEQは、乳癌の原発巣の増殖抑制、原発 巣から他の組織への癌の転移に効果があるのみならず、予後の乳 癌の転移を抑制したり、乳癌を予防するのに有効であることもわ かった。

現在、乳癌の予防薬として唯一使用されているのは抗エストロ 5 ゲン剤タモキシフェン (tamoxifen; AstraZeneca) である(北米 で認められている。わが国ではその有用性が確認されておらず、 使用は認められていない)。タモキシフェンの作用機序はエスト ロゲン受容体に結合し、女性ホルモンエストロゲンの結合を拮抗 阻害することにある。従って、タモキシフェンによる発癌予防効 10 果はホルモン感受性の乳癌のみに限られる。ホルモン非感受性の 乳癌における発癌は予防できない。また、タモキシフェンには子 宮体癌を発生させる副作用がある。ホルモン療法剤以外に乳癌発 癌抑制作用を示すものはまだない。本薬剤は従来の強い細胞障害 性を有する薬剤とは異なる機序を有する。従って、将来的にがん 15 予防に使用される可能性がある。さらに本薬剤による NF-κB の 非活性化は NF-κB 同様に炎症の中心的なメヂエーターである COX-2 の産生もそ のカスケードの上流において阻害する。

まとめ:

- 20 1) 本発明の薬剤は毒性が極めて低いことより、抗癌剤などと全く異なる利点を有する。
 - 2) ホルモン感受性癌のみを対象とするホルモン療法ともそのスペクトラムにおいて大きく異なる。以上より、臨床的に考慮し、極めて新規性が高い。
- 25 3)加えて、最近注目を集める乳癌の化学予防の観点からも、新 規メカニズムを有する薬剤として有望である。

<実施例12>

毒性試験

DHMEQの急性毒性試験は以下のように行った。DHMEQ

を 10% DMSO saline + Tween80 1 滴に溶解し、ICR マウスの腹腔に投与し、24 時間後マウスの生死、状態を調べた。その結果、0.156,0.313,0.625,1.25,2.5mg/マウスでは生存、5mg/マウスでは即日死亡した。即日死亡マウスは解剖所見の結果、臓器の沈着有、腹水少量であった。5mg/マウスは約250mg/kgにあたる。急性毒性 LD50 は 187.5mg/kg と算出した。

< 実施例13>

5

10

15

20

25

一般式(1)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩の悪疫質に対する効果を検定するため、悪疫質を誘発したBALB/c ヌードマウスをヒト悪疫質患者のモデルマウスとして用いた。この際、悪疫質症状の誘発には、アンドロゲン非感受性ヒト前立腺癌細胞株 JCA-1 を用いた。

DHMEQによる NF-κB活性の阻害効果を測定するため、NFκBの転写活性を指標に、様々な濃度のDHMEQに対する NFκB活性を測定した。レポーターには、NF-κB結合配列を6コピ 一繰り返して有するプロモーターの下流に、ルシフェラーゼ遺伝 子をレポーターとして有するベクターコンストラクト (p6kb-Luc) を用いた。このレポータープラスミドを、 GenePOETER(商標 ; Gene Therapy Systems)を用いて、JCA-1 細胞 にトランスフェクトした。トランスフェクションの 14 時間後に、 細胞培地に 2.5, 5, 10, 20, 40μg/ml のDHMEQを添加し、 さらに8時間培養して、細胞を回収し、ルシフェラーゼ活性を測 定した。コントロールとして、何も処理を行わないものと、DH MEQを含有しない溶媒 (ここでは DMSO) のみで処理したものを とり、同時に実験を行った。それぞれのルシフェラーゼ活性を測 定し、その絶対値をそれぞれの殺細胞率で標準化して表した。な お、全ての実験は独立に3回行い、平均値と標準偏差を算出した。 結果を図19に示す。

図19に明らかなように、細胞内の NF-κB 活性は、投与した

DHMEQ濃度が高くなるほど、阻害効果が有意に大きくなった。 このことから、DHMEQは、JCA-1 細胞の NF-κB活性を、濃度 依存的に阻害することが明らかとなった。

< 実施例14>

5

10

15

20

25

WO 2004/002465

悪疫質の症状に対するDHMEQの効果を測定するため、上記 ヌードマウスを用いて、悪疫質モデルマウスを作製した。6週令 のヌードマウス側腹皮下に、PBS 100μ1に懸濁した 1×10⁷個 の TCA-1 細胞を接種した (以下、担癌マウスと呼ぶ)。接種され たマウスは、接種 14 日後、触診できる位に腫瘍が増大した時点 で、ランダムに3つのグループに分け、グループ2(Gr2;13匹) には 8mg/kg 体重の D H M E Q を毎日投与し、グループ 3 (Gr3; 13 匹) には DMSO を毎日投与し、グループ 4 (Gr4; 11 匹) には 何も投与しなかった。なお、JCA-1細胞を接種していない正常ヌ ードマウスをグループ1 (Gr1;14匹)とした(以下、正常マウ スと呼ぶ)。DHMEQを投与した翌日より、1日おきに、体重(図 20) と腫瘍径より算出した腫瘍重量(図21)を測定した。D HMEQ投与開始後 26 日目に、全てのマウスを解剖し、腫瘍の 重量(図22)、精巣周囲の脂肪の重量(図23)、腓腹筋の重量 (図24)、ヘマトクリット値(図25;血中細胞成分の全血液 量に対する容積の割合。血液を遠心することによって測定でき る。) を測定し、グループごとに測定値を集計した。

実験結果を以下に述べる。まず、8mg/kg 体重のDHMEQ投与群(Gr2)は、非投与群(Gr3, Gr4)に対し、有意に体重の減少が抑制された(図20)。しかし、上記の濃度のDHMEQでは、腫瘍の退縮効果は観察されなかった(図21、図22)。実験終了時(DHMEQ投与開始後26日目)における測定では、精巣周囲の脂肪の重量(図23)や腓腹筋の重量(図24)は、DHMEQ投与群(Gr2)において、非投与群(Gr3, Gr4)に対し、有意に重量の減少が抑制された。また、ヘマトクリック値では、



DHMEQ投与群(Gr2)において、非投与群(Gr3, Gr4)に対し、有意に回復傾向にあった。実験終了時に各群に各職器の重量を測定し、比較検討したが、DHMEQの投与による各職器への好ましくない影響は認められなかった(図 2 6)。

以上より、JCA-1 細胞の接種によって癌を生じ、悪疫質 症状を引き起こしたマウスに対し、DHMEQを投与すること により、生じた癌の大きさや重量に影響を与えない濃度であっても、悪疫質症状の緩和や抑制が観察された。

< 実施例15>

5

15

20

25

WO 2004/002465

10 DHMEQによる多発性骨髄腫(MM)細胞株の構成的 NF-κ B 活性 化阻害作用

 2×10^6 個の MM 細胞株 KMM1、RPMI8226、U266 を $10\,\mu$ g/ml の D H M E Q で 12 時間処理し、各細胞株から核抽出液を調製し、実施例 4 の (1) と同様の方法によりゲルシフトアッセイ を行い、D H M E Q の NF- κ B 阻害作用を検討した。この結果、MM 細胞株においてD H M E Q 処理により NF- κ B によるシグナルが 消失することが明らかとなった(図 2 7 の A)。なお、TNF 処理したJurkat(Jurkat+TNF)は陽性コントロールとして用いた。 図中の「comp」は非標識プローブによる競合阻害実験の結果で、シグナルが NF- κ B 結合配列に特異的であることを示す。

次に、MM 細胞株 KMM1、RPMI8226、U266 を 10μ g/ml の D H M E Q で処理し、各細胞株から核抽出液を調製し、実施例4 の(1)と同様の方法によりゲルシフトアッセイを行い、時間経過による NF- κ B 阻害作用を検討した。その結果を図 2 7 の B に示す。これにより、D H M E Q 処理後 1 時間でほぼ NF- κ B の活性化は阻害され、16 時間の時点においても NF- κ B の活性化阻害が持続されるのが確認できた。

次に NF-κB の活性化阻害効果をレポーターアッセイ を 用 いて調べた。まず、6kB-Luc plasmid DNA を MM 細胞株 KMM1、RPM I8226、

5

15

20

25

U266 にトランスフェクションにより導入した (2×10^5 個細胞/トランスフェクションのスケールで、DMRIE-C (INVITROGEN)を用いてトランスフェクトした)。 12 時間後より 5μ g/ml のDHMEQで12時間処理を行い、DHMEQによる NF- κ Bの転写抑制効果を検討した。その結果を図27のCに示す。これにより、DHMEQで処理した MT-1及び TL-0mlは、未処理のものに比べて NF- κ Bの転写が約50%抑制されることが明らかとなった。従って、DHMEQによる NF- κ Bの転写抑制効果が示された。 < 実施例 16>

10 DHMEQによる多発性骨髄腫(MM)細胞株の増殖阻害作用

細胞増殖阻害に対するDHMEQの濃度の影響を調べるために、MM 細胞株 KMM1、 RPMI8226、U266を用いて実施例 5 の(1)と同様の方法により、細胞の生存率を判定した。その結果を図 2 8 のAに示す。なお、図中の横軸はDHMEQの濃度を示し、縦軸はDHMEQ未処理細胞に対する処理細胞の MTT 値の相対値、すなわち(DHMEQ 処理/未処理)×100%を示す。図 2 8 のAに示すように、MM 細胞株 KMM1、RPMI8226、U266 はDHMEQの濃度に比例して細胞増殖が抑制されることが明らかとなった。

次に、DHMEQの増殖抑制の時間経過による影響を調べるため、MM 細胞株 KMM1、RPMI8226、U266を用いて、実施例5の(2)と同様の方法により、時間経過に対する増殖阻害作用を MTT アッセイ法により検討した。その結果を図28のBに示す。なお、図中の横軸はDHMEQの濃度を示し、縦軸はDHMEQ未処理細胞に対する処理細胞の MTT 値の相対値、すなわち(DHMEQ/未処理)×100%を示す。図28のBに示されるように、MM 細胞株KMM1、RPMI8226、U266はDHMEQの処理時間に比例して細胞増殖が抑制されることが明らかとなった。

また、DHMEQによる MM 細胞株へのアポトーシスの誘導について調べるため、MM 細胞株 KMM1、RPMI8226、U266 に対し、10

5

10



 μ g/ml の濃度で 0、24、48 時間培養を行い、アネキシン V 染色によりアポトーシスの検討を行った。その結果を図 2 8 の C に示す。これにより、MM 細胞株 KMM1、RPMI8226、U266 は D H M E Q 処理によりアネキシン V 陽性細胞が生じ、アポトーシスが誘導されていることが明らかとなった。

また、DHMEQによる MM 細胞株のアポトーシスの誘導を確認するため、MM 細胞株 KMM1、RPMI8226、U266 に対し、 $10 \mu \text{ g/m1}$ の濃度で 72 時間培養を行い、ヘキスト染色して核の濃縮あるいは断片化を蛍光顕微鏡で観察することによりアポトーシスの検討を行った。その結果を図 2 8 の Dに示す。 MM 細胞株 KMM1、RPMI8226、U266 においては、DHMEQ処理により核の断片化した像が観察された。以上の結果から、DHMEQは、ATL 細胞のアポトーシスを誘導することを確認した。

< 実施例17>

15 DHMEQによる多発性骨髄腫(MM)患者細胞の増殖阻害作用 次に、DHMEQの多発性骨髄腫(MM)患者細胞の増殖阻害作用を調べるため、MM 細胞(MM1, MM2, MM3)を患者骨髄より分離し、DHMEQ 10 μ g/ml の濃度で 48 時間培養を行い、増殖阻害作用を MTT アッセイ法により検討した。その結果を図 2 9 の A に 元す。なお、コントロールとして正常末梢血より分離した単核球 (PBMC)を用いた。図中の縦軸はDHMEQ未処理細胞に対する処理細胞の MTT 値の相対値、すなわち(DHMEQ処理/未処理)× 100%を示す。図 2 9 の A に示されるように、多発性骨髄腫 (MM)患者からの MM 細胞はDHMEQの濃度に比例して増殖が抑制さ れたのに対し、正常末梢血より分離した単核球への影響はほとん ど認められなかった。

このことから、DHMEQは、MM 患者の MM 細胞に対しては増殖阻害活性をもつが、正常単核球に対してはほとんど作用せず、副作用の少ない医薬組成物として機能しうることが明らかとな



った。

5

15

20

また、DHMEQによる多発性骨髄腫(MM)患者細胞へのアポトーシスの誘導について調べるため、多発性骨髄腫(MM)患者細胞に対し、DHMEQ 10μg/mlの濃度で 72時間培養を行い、ヘキスト染色して核の濃縮あるいは断片化を蛍光顕微鏡で観察することによりアポトーシスの検討を行った。その結果を図 2 9のBに示す。図 2 9のBに示されるように、多発性骨髄腫(MM)患者からの MM 細胞はDHMEQ処理によりアポトーシスが誘導され、核が断片化することを確認した。

10 < 実施例18>

DHMEQによるホジキンリンパ腫 (HL) 細胞株の構成的 NF-κB活性化阻害作用

 2×10^6 個の HL 細胞株 KMH2、L428、L540、HDLM2 およびコントロール細胞株 K562 を $10\,\mu$ g/ml のDHME Qで 12 時間処理し、各細胞株から核抽出液を調製し、実施例 4 の(1)と同様の方法によりゲルシフトアッセイを行い、NF- κ B 阻害作用を検討した。その結果、HL 細胞株ではDHME Qにより NF- κ B のシグナルがほぼ消失することが明らかとなった(図 3 0 の A)。なお、細胞株 K562(骨髄球系の白血病細胞株)は NF- κ B の構成的活性化を認めない細胞株であり、ネガティブコントロールとして用いた。一方、TNF 処理した Jurkat(Jurkat+TNF)はポジティブコントロールとして用いた。中の、TNF 処理した Jurkat(Jurkat+TNF)はポジティブコントロールとして用いた。図中の「comp」は非標識プローブによる競合阻害実験で、シグナルが NF- κ B 結合配列に特異的であることを示す。

25 次に、HL細胞株 KMH2、L540を10μg/m1のDHMEQで処理し、 各細胞株から核抽出液を調製し、実施例4の(1)と同様の方法 によりゲルシフトアッセイを行い、時間経過による NF-κB 阻害 作用を検討した。その結果、処理後1時間でほぼ NF-κB の活性 化は阻害され、16時間の時点においても NF-κB の活性化阻害が

持続されるのが確認できた(図30のB)。

NF- κ Bは、p50、p65、c-Rel の各構成因子からなる複合体である。そこで、HL 細胞株 KMH2、L428、L-540、HDLM2 において構成的に活性化されている NF- κ B の構成因子について検討を行った。実施例 1 に記載の方法と同様に NF- κ B の p50、p65、c-Rel に対する抗体を用い、スーパーシフトを行った。その結果を図 3 0 の C に示す。図 3 0 の C に示すように、特に p50 に対してスーパーシフトが観察され、HL 細胞株のいずれにおいても p50 が複合体中に存在することが確認できた。

10 L428 及び KMH2 においては、DHMEQ処理後も弱いシグナルが残存する。そこで、これらのシグナルがDHMEQ抵抗性の NF- κ B の特異的な構成因子を有しているかどうか調べた。また、HL細胞株 KMH2、L428L-540、HDLM2 を 5μ g/ml の DHMEQで 12 時間処理し、残存する NF- κ B の成分を NF- κ B の p50、p65、c-Relに対する抗体を用いて、実施例 1 に記載の方法と同様にスーパーシフトを行った。その結果を図 3 0 の Dに示す。図 3 0 の Dに示すように、残存する成分は主に p50 で図 3 0 の C と同様の結果が得られ、DHMEQに対して抵抗性を示す特有の構成因子はないと考えられた。

20 < 実施例19>

25

DHMEQによる抗腫瘍剤作用増強効果

カンプトテシン (CPT)、ダウノマイシン (DNR)、エトポシド (ETP) を抗腫瘍剤として用い、DHMEQによる抗腫瘍剤作用増強効果を検討した。抗腫瘍剤作用およびその増強効果は実施例 5 の (2) に記載の MTT アッセイ法により検討した。その結果を図 3 1 に示す。なお、本実施例において、細胞は KMH2 を用いた。図中の横軸は各抗腫瘍剤の濃度およびDHMEQ濃度を示す。各々抗癌剤の濃度を 3 段階とし、それぞれについてDHMEQのみ、抗腫瘍剤のみ、両者併用で検討した。DHMEQは 10 μ g/ml の濃度で





使用し、処理時間は 48 時間とした。縦軸は未処理細胞に対する処理細胞の MTT 値の相対値、すなわち(処理/未処理)×100%を示す。図3 1のAは抗腫瘍剤としてカンプトテシン(CPT)を、Bは抗癌剤としてダウノマイシン(DNR)を、Cは抗腫瘍剤としてエトポシド(ETP)を用いた。この結果、いずれにおいてもDHMEQは抗腫瘍剤の効果を増強することが示された。

< 実施例2 O >

5

20

25

DHMEQによる抗腫瘍剤作用増強効果は抗腫瘍剤による NF-κB活性化の BL 害による

10 各抗腫瘍 剤処理による NF-κB 活性化を調べるために、各抗腫瘍剤 (カンプトテシン(CPT)、ダウノマイシン(DNR)、エトポシド(ETP))で腫瘍細胞を処理した時の NF-κB活性化を実施例 4の(1)に記 載のゲルシフトアッセイにより調べた。その結果を図32のAに示す。なお、本実施例において、細胞は KMH2 を用いた。図中の各パネル下段は得られたシグナルを定量化し、処理前を1とした時の相対値を示す。図32のAに示されるように、いずれの抗腫瘍剤で処理しても処理前のものと比較して、一過的に3から20倍の NF-κB活性が腫瘍細胞に生じていることが示された。

腫瘍細胞 において、カンプトテシン (CPT)及びダウノマイシン (DNR)により誘導された NF- κ Bの構成因子を調べるため、実施例 1 に記載の 方法と同様に NF- κ Bの p50、p65、c-Re1 に対する抗体を用い、 スーパーシフトを行った。その結果を図 3 2 の B に示す。図 3 2 の B に示すように、カンプトテシン (CPT) 又はダウノマイシン (DNR) で処理した腫瘍細胞において活性化 NF- κ B は主にp50 を含ん でいることが明らかとなった。

次に、D HMEQによる抗腫瘍剤による NF-κB 活性化の阻害 について調べるために、各抗腫瘍剤(カンプトテシン(CPT)、ダウノマイシン (DNR)) にDHMEQを併用して腫瘍細胞を処理し た時の NF- κ B 誘導を実施例 4 の(1)に記載のゲルシフトアッセイを行い、時間経過による NF- κ B 阻害作用を検討した。その結果を図 3 2 の C に示す。なお、本実施例において、細胞は KMH2 を用いた。図中の各パネル下段は得られたシグナルを定量化し、処理前を 1 とした時の相対値を示す。図 3 2 の C に示されるように、いずれの抗腫瘍剤で処理しても NF- κ B 誘導はD H M E Q 併用により強く抑制された。

< 実 施 例 2 1 >

5

10

15

20

25

ATL 細胞株を腹腔内に接種した SCID マウスを用い、in vivo で のDHMEQの効果を調べた。まず、SCID(Male C. B17-scid/scid scid/scid)マウス (CB17 系統、5 週齢、雄; SLC Japan, Inc (Shizuoka, Japan))を 1mg の IL-2 レセプター抗体 (TM-β1; J. Immunol. 147: 2222-2228, 1991) で 3~5 日間処理し、3-4×107 の ATL 細胞株 MT-2 を腹腔内に接種した。その後、それらのマウ スに 0.5% CMC(carboxymethyl cellulose; Sigma)液に溶解した DHMEQ 4mg/kg-体重又は 12mg/kg-体重を 1 ヶ月にわたり週 3 回腹腔内に投与し、生存率およびマウスの状態を観察した。対照 群にはDHMEQを含まない 0.5% CMC液を同様に 1ヶ月にわた り週3回腹腔内に投与した。その結果を図33に示す。なお、生 存曲線はカプランマイヤー(Kaplan and Myer)法により計算し、 統計学的有意差は Cox-Mantel テストにて判定した。図33に示 されるように、DHMEQ 4mg/kg 投与群 (DHMEQ(+)) は 実験開始後、約200日で6匹中4匹が生存し、これに対し、対照 群 (DHMEQ(-)) は 5 匹全例が死亡し、統計学的に有意差を 得た (Cox-Mantel テスト; p<0.05)。また、DHMEQ 12mg/kg 投与群 (DHMEQ(+)) は実験開始後約 30 日で 6 匹中 5 匹生 存したが、これに対し非投与群 (DHMEQ(-)) は 5 匹中 4 匹 が死亡し、統計学的に有意差を得た(Cox-Mantel テスト;p<0.05)。 なお、投与群 (DHMEQ(+)) はマウスの体重等に異常は認め



ず、DHMEQ 4mg/kgの3倍量を用いても毒性は認めなかった。この結果、DHMEQは in vivo において移植 ATL 細胞によるマウス個体の死亡を救う (rescue) ことができることが明らかとなった。

5 < 実施例22>

10

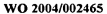
WO 2004/002465

DHMEQと放射線照射とを併用した場合の相乗効果

DHMEQの in vivo ヒト膵癌に対する腫瘍細胞の増殖抑制効果について調べた。2×10⁶のヒト膵癌細胞株 PK-2 を SCID マウス (7匹)の右背部皮下に接種し、D H M E Q 12mg/kg を 1 日置きに1回 200μ1で5 日間腹腔内注射 (i.p.) した。その後、7 日ごとに腫瘍の長径と短径を測定し、(長径)×(短径)²×0.5 により腫瘍体積を算出した。その結果を図34に示す。図34に示されるように、D H M E Q を用いると腫瘍細胞の増殖が有意に抑制されることが明らかとなった。

次に、放射線照射した腫瘍細胞におけるDHMEQのアポトー 15 シス増強効果について調べた。DHMEQ 10 μ g/ml を 6 時間投 与したヒト膵癌細胞株 Colo357 と、20Gy の放射線を照射して 6 時間インキュベーションしたヒト膵癌細胞株 Colo357 と、20Gy の放射線を照射した直後からDHMEQ 10μg/mlを 6時間投与 したヒト膵癌細胞株 Colo357を、それぞれアネキシン(Annexin)-V 20 と PI(プロピジウムイオダイド)で二重染色し、フローサイトメト リーでアポトーシス初期段階にある細胞(右下)を測定し、その 比率を算定した。その結果を図35に示す。図35に示されるよ うに、DHMEQ単独ではヒト膵癌細胞株 Colo357 においてアポ トーシスは誘導されなかった。これに対して、20Gyの放射線照射 25 した後、DHMEQを投与した細胞では、20Gyの放射線照射のみ を行った細胞に比べ、アポトーシスの誘導能が約3倍増強するこ とが明らかとなった。

また、DHMEQの放射線併用におけるヒト膵癌細胞株に対す



10



る in vitro 増殖抑制効果 について調べた。 5×10^5 のヒト膵癌細胞株 Panc-1、PK-8、Colo357 を 10 cm dish にまき、2 日後に 2.5 Gy 若しくは 10 Gy で放射線照射を行い、続いて併用群では 10μ g/ml のD H M E Q を 4 時間投与 し、24 時間後に細胞数を計測した。なお、放射線照射終了後若しくは薬剤添加時を 0 時間とした。その結果を図 3 6 に示す。これにより、D H M E Q は 4 時間の薬剤接触のみで、ヒト膵癌細胞株 PK-8、Colo357 に対し十分な増殖抑制効果を有し、その効果は 2.5 Gy 相当の放射線照射に匹敵した。放射線抵抗性でかつD H M E Q 単独の効果が乏しい Panc-1 においては、放射線照射とD H M E Q との併用でおのおのの治療抵抗性が消失した。Colo357 と Panc-1 では、放射線照射との併用でD H M E Q は相乗的な増殖抑制効果を示し、2.5 Gy の照射効果を 4 倍の 10 Gy 相当まで増強することが明らかとなった。

15 産業上の利用の可能性

本発明によって、NF-κBの活性化を伴う症状を改善することができる医薬組成物を提供することができる。



67

請 求 の 範 囲

1. 腫瘍細胞に起因する少なくとも1つの症状を改善するための下記の一般式(1)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する医薬組成物。

$$R^{2} \stackrel{\text{R}^{1}O}{\bigvee} \qquad (1)$$

(式中、 R^1 は水素原子または C^2 2~4のアルカノイル基であり、 10 R^2 は、下記の式(A)から(G)のいずれかで表される基である。)

(式中、R³はC1~4のアルキル基である。)

2. 前記腫瘍細胞のアポトーシスによって、少なくとも1つの症状を改善することを特徴とする請求項1に記載の医薬組成物。

15 3. 前記腫瘍細胞のアポトーシスが寄与しないで、前記腫瘍細胞に 起因する少なくとも1つの症状を改善することを特徴とする請求項1に記載の医薬組成物。

- 4. NF-κBの活性化を阻害することにより、前記腫瘍細胞に起因する少なくとも1つの症状を改善することを特徴とする請求項3に記載の医薬組成物。
- 5. 前記症状が、腫瘍転移であることを特徴とする請求項3に 5 記載の医薬組成物。
 - 6. 血管内皮細胞との接着を阻害することにより、腫瘍転移を 改善することを特徴とする請求項5に記載の医薬組成物。
 - 7. 前記腫瘍細胞の増殖を阻害することにより、前記腫瘍細胞に起因する少なくとも1つの症状を改善することを特徴とする請求項1に記載の医薬組成物。
 - 8. 前記症状が、ホジキン病、癌悪疫質、白血病からなるグループから選ばれる症状であることを特徴とする請求項1に記載の医薬組成物。
- 9. 前記腫瘍細胞が、乳癌細胞であることを特徴とする請求項15 3に記載の医薬組成物。
 - 10. 前記化合物が下記の式(1a)または(1b)であることを特徴とする請求項1に記載の医薬組成物。

- 11. 前記癌悪疫質の症状である、体重減少、ヘマトクリット 20 値の減少、脂肪の減少、および筋肉の減少のうち、少なくとも一 つの症状を予防または改善することを特徴とする請求項 8 に記 載の医薬組成物。
 - 12. 前記腫瘍細胞が形成する腫瘍内の血管新生を阻害することにより、前記腫瘍細胞に起因する少なくとも1つの症状を改善



することを特徴とする請求項3に記載の医薬組成物。

13. NF-κBを活性化させる治療による NF-κBの前記活性化を阻害することにより、前記治療の効果を増大させることができる下記の一般式(1)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する医薬組成物。

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
H \\
O
\end{array}$$
(1)

(式中、 R^1 は水素原子または C^2 2~4のアルカノイル基であり、 10 R^2 は、下記の式(A)から(G)のいずれかで表される基である。)

(式中、R³はC1~4のアルキル基である。)

- 14. 前記 NF-κB を活性化させる治療が、抗腫瘍剤を用いた治療であることを特徴とする請求項13に記載の医薬組成物。
- 15 15. 前記 NF-κB を活性化させる治療が、腫瘍細胞に対する 放射線照射による治療であることを特徴とする請求項13に記載の医薬組成物。

前記抗腫瘍剤を有効成分として含有することを特徴とす 16. る請求項14に記載の医薬組成物。

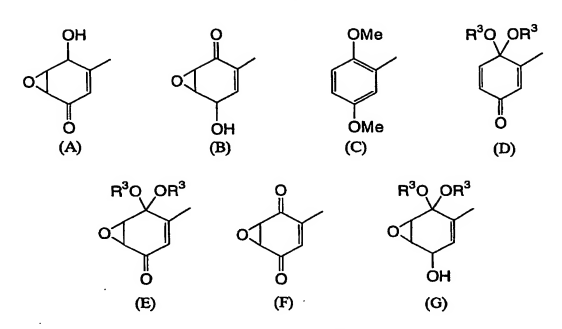
17. 前記抗腫瘍剤は、カンプトテシン、またはダウノルビシ ンであることを特徴とする請求項14に記載の医薬組成物。

18. 前記化合物が下記の式 (1a) または (1b) であることを特徴 5 とする請求項13に記載の医薬組成物。

下記の一般式(1)で表 される化合物またはその薬理学的 に許容される塩を有効成分として含有する、腫瘍細胞の増殖を阻 害するための腫瘍細胞増殖阻害剤。 10

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
H \\
O
\end{array}$$
(1)

(式中、R¹は水素原子または C 2 ~ 4 のアルカノイル基であり、 R²は、下記の式(A)から(G)のいずれかで表される基である。) 15



(式中、R³はC1~4のアルキル基である。)

前記化合物が下記の式(1a)または(1b)であることを特徴 とする請求項19に記載の腫瘍細胞増殖阻害剤。

下記の一般式(1)で表される化合物またはその薬理学的 に許容される塩を有効成分として含有する、血管内皮細胞の接着 分子の発現を抑制するための接着分子発現抑制剤。

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
H \\
O
\end{array}$$
(1)

5

10

(式中、R¹は水素原子またはC2~4のアルカノイル基であり、

R²は、下記の式(A)から(G)のいずれかで表される基である。)

72

(式中、R³はC1~4のアルキル基である。)

22. 前記化合物が下記の式(1a)または(1b)であることを特徴 5 とする請求項21に記載の血管内皮細胞由来の接着分子発現抑 制剤。

23. 下記の一般式(1)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する、腫瘍細胞のアポトー
10 シスを誘導するためのアポトーシス誘導剤。

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
H \\
O
\end{array}$$
(1)

(式中、R¹は水素原子またはC2~4のアルカノイル基であり、R²は、下記の式(A)から(G)のいずれかで表される基である。)

(式中、R³はC1~4のアルキル基である。)

5 24. 前記化合物が下記の式(1a)または(1b)であることを特徴 とする請求項23に記載のアポトーシス誘導剤。

25. NF-κB阻害作用を有する化合物を有効成分として含有する動脈硬化の予防・治療剤。

10 26. NF-κB阻害作用を有する化合物が下記の一般式(1)で表 される化合物またはその薬理学的に許容される塩である請求項 25に記載の予防・治療剤。

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
H \\
O
\end{array}$$
(1)

(式中、R 1 は水素原子または C 2 ~ 4 のアルカノイル基であり、R 2 は、下記の式 (A) から (G) のいずれかで表される基である。)

(式中、R³はC1~4のアルキル基である。)

27. NF-κ B 阻害作用を有する化合物を有効成分として含有する あの予防・治療剤。

28. NF-κB阻害作用を有する化合物が下記の一般式(1)で表 10 される化合物またはその薬理学的に許容される塩である請求項 27に記載の予防・治療剤。

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
H \\
O
\end{array}$$
(1)

5

15 (式中、R¹は水素原子またはC2~4のアルカノイル基であり、

R²は、下記の式(A)から(G)のいずれかで表される基である。)

(式中、R³はC1~4のアルキル基である。)

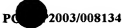
29. 癌の転移抑制のために用いられる請求項27に記載の予 5 防・治療剤。

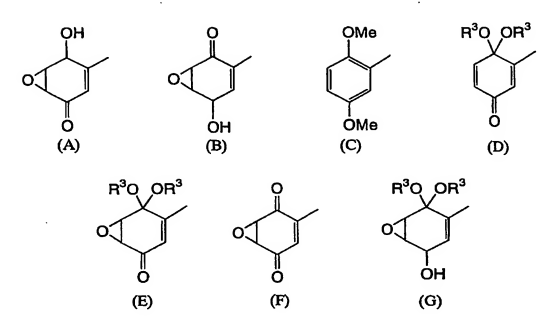
30. 下記の一般式(1)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する悪疫質治療剤。

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
H \\
O
\end{array}$$
(1)

10

(式中、R¹は水素原子またはC2~4のアルカノイル基であり、R²は、下記の式(A)から(G)のいずれかで表される基である。)





(式中、R³はC1~4のアルキル基である。)

31. 前記化合物が下記の式(1a)または(1b)であることを特徴とする請求項30に記載の悪疫質治療剤。

5

10

32. 腫瘍患者における癌悪疫質の治療剤であることを特徴とする請求項30に記載の悪疫質治療剤。

33. 腫瘍患者における癌悪疫質の症状である、体重減少、ヘマトクリット値の減少、脂肪の減少、および筋肉の減少のうち、少なくとも一つの症状を予防または改善することを特徴とする請求項30に記載の悪疫質治療剤。

3 4. NF-κ B 阻害作用を有する化合物を有効成分として含有する 悪疫質治療剤。

35. 腫瘍細胞に起因する少なくとも1つの症状を改善するた



めの下記の一般式(1)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩を用いることを特徴とする治療方法。

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
H \\
O
\end{array}$$
(1)

5

15

(式中、R ¹ は水素原子または C 2 ~ 4 のアルカノイル基であり、R ² は、下記の式 (A)から(G)のいずれかで表される基である。)

(式中、R³はC1~4のアルキル基である。)

- 10 36. 前記腫瘍細胞のアポトーシスによって、少なくとも1つの症状を改善することを特徴とする請求項35に記載の治療方法。
 - 37. 前記腫瘍細胞のアポトーシスが寄与しないで、前記腫瘍細胞に起因する少なくとも1つの症状を改善することを特徴とする請求項35に記載の治療方法。
 - 38. NF-κBの活性化を阻害することにより、前記腫瘍細胞に 起因する少なくとも1つの症状を改善することを特徴とする請



(1b)

求項35に記載の治療方法。

3 9. 前記症状が、腫瘍転移、前記腫瘍細胞の増殖から生じる症状、ホジキン病、癌悪疫質からなるグループから選ばれる症状であることを特徴とする請求項 3 5 に記載の治療方法。

5 4 O. 前記化合物が下記の式(1a)または(1b)であることを特徴 とする請求項35に記載の治療方法。

4 1. 血管内皮細胞と白血球との接着を阻害することにより、動脈硬化を改善するための下記の一般式(1)で表される化合物ま 10 たはその薬理学的に許容される塩を用いることを特徴とする治療方法。

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
H \\
O
\end{array}$$
(1)

15 (式中、R 1 は水素原子またはC 2 ~ 4 のアルカノイル基であり、 R 2 は、下記の式(A)から(G)のいずれかで表される基である。)



(式中、R³はC1~4のアルキル基である。)

42. 前記化合物が下記の式(la)または(lb)であることを特徴とする請求項41に記載の治療方法。

5

43. NF-κBを活性化させる治療を行うステップと、下記の一般式(1)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する医薬組成物を投与するステップとを含むことを特徴とする治療方法。

10

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
H \\
O
\end{array}$$
(1)

(式中、R 1 は水素原子またはC 2 ~ 4 のアルカノイル基であり、R 2 は、下記の式(A)から(G)のいずれかで表される基である。)

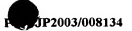
80

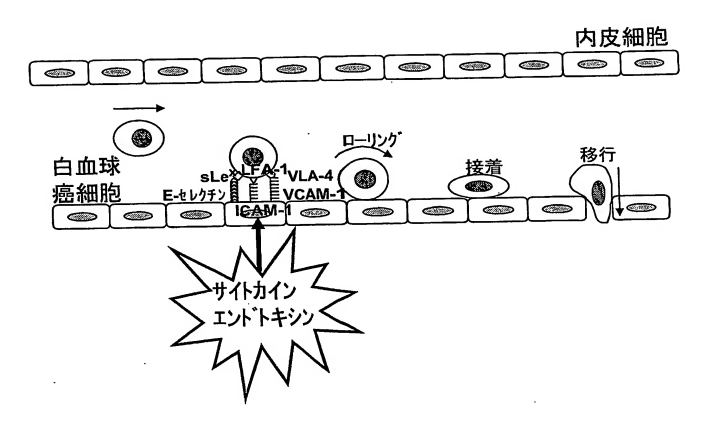
(式中、R³はC1~4のアルキル基である。)

5 44. 前記 NF-κB を活性化させる治療が、抗腫瘍剤の投与であることを特徴とする請求項43に記載の治療方法。

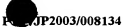
45. 前記 NF-κB を活性化させる治療が、腫瘍細胞に対する 放射線照射による治療であることを特徴とする請求項 43に記載の治療方法。

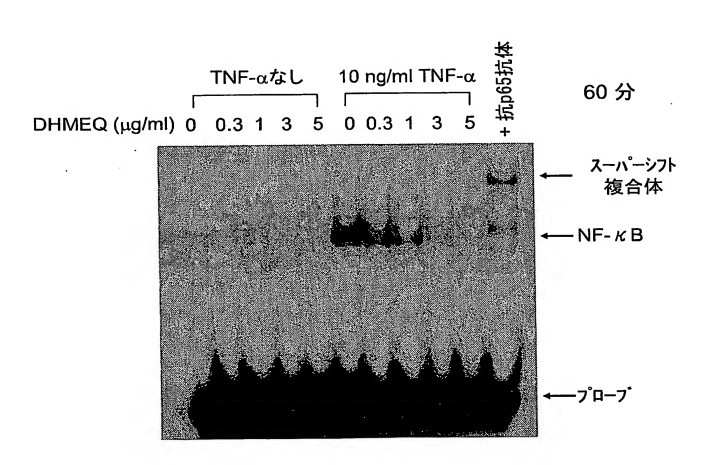
10 46. 前記化合物が下記の式(la)または(lb)であることを特徴 とする請求項43に記載の治療方法。



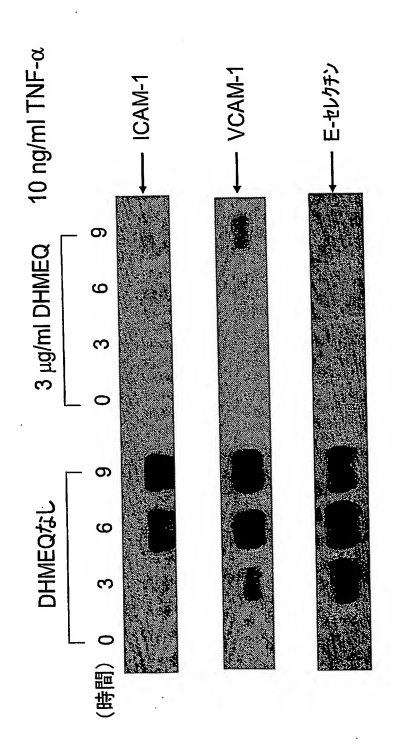


第 1 図



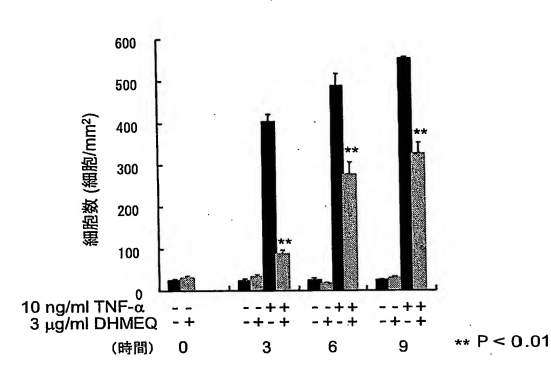


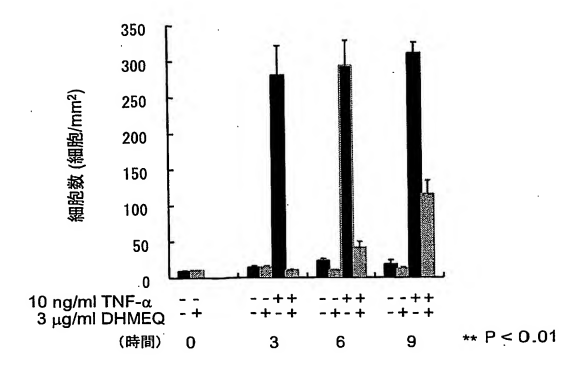
第 2 図



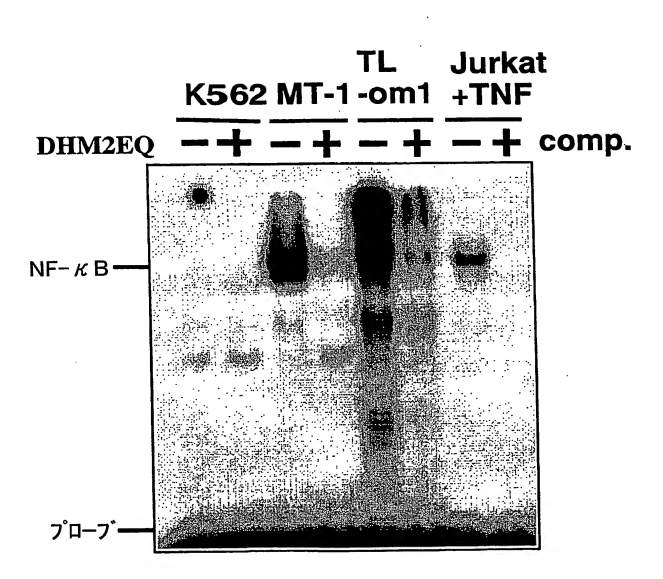
第 3 図



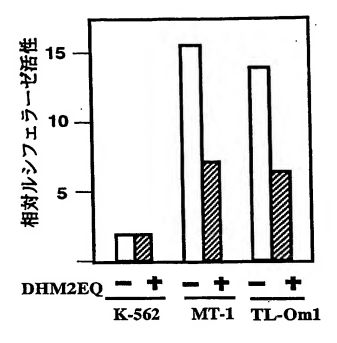




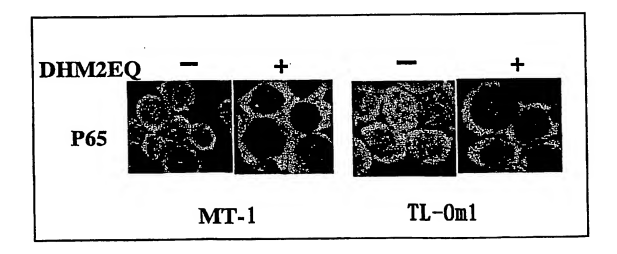
第 4 図

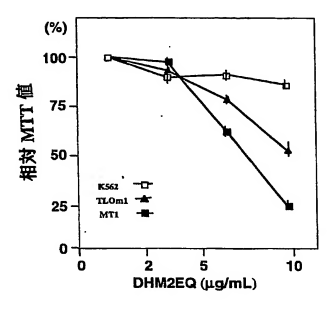


第 5 図

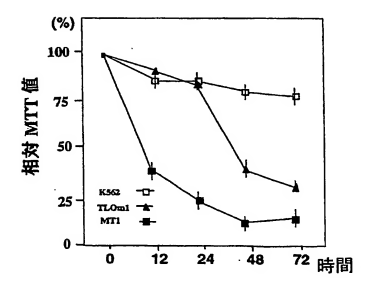


第 6 図

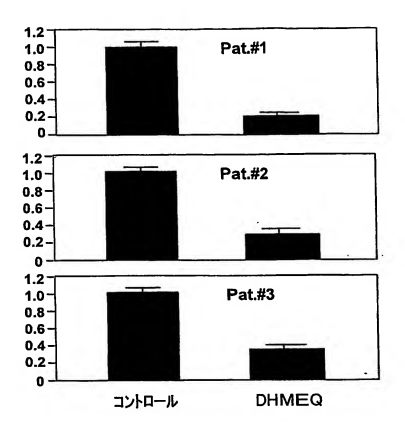




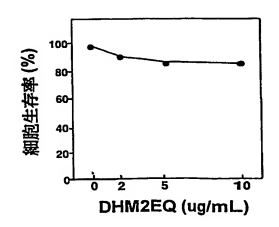
第 8 図



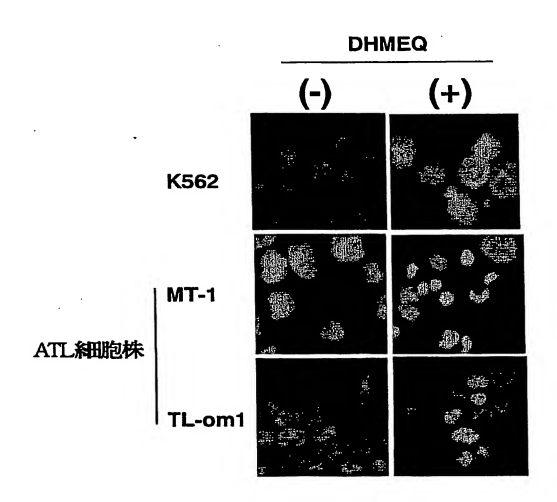
第 9 図



第 10 図



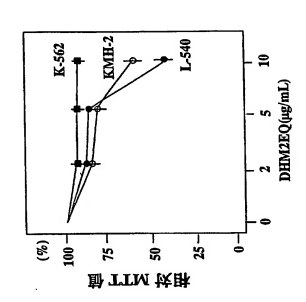
第 11 図



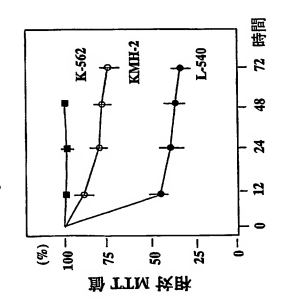
第 12 図

10/33

の ホジキン細胞に対する 増殖抑制効果ー濃度依存性



(1) ホジキン細胞株に対する増殖抑制効果一経時的解析

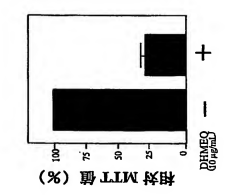


第 13 図

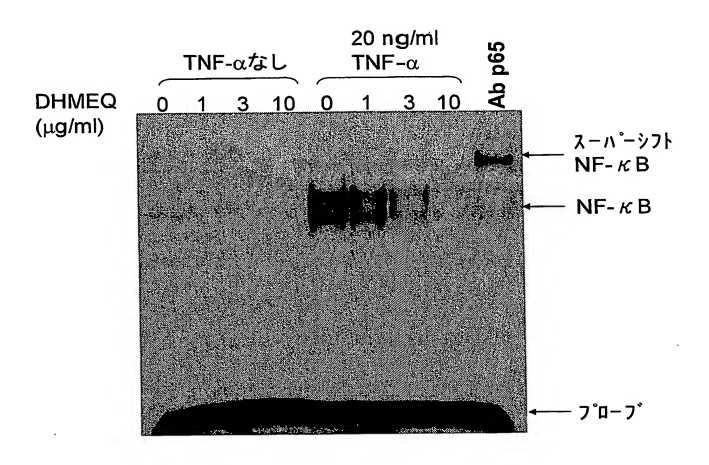
11/33

② 増殖抑制効果の濃度依存性

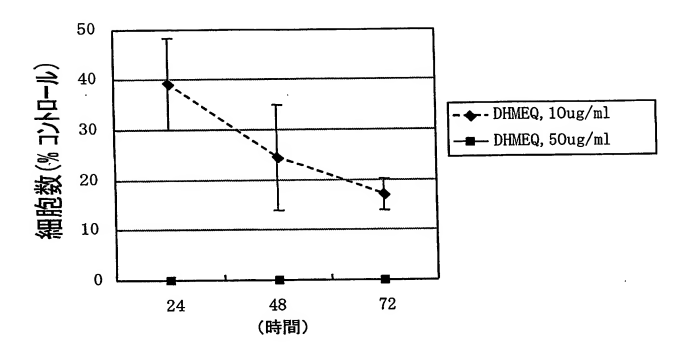
1) 增殖抑制効果



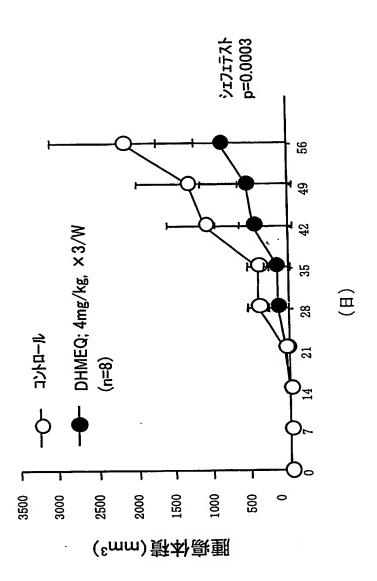
第 14 図



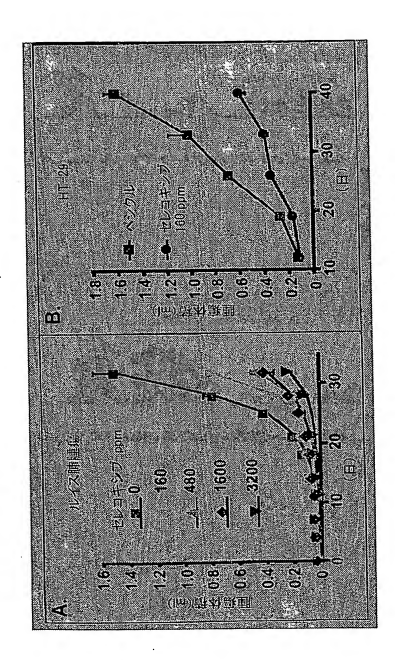
第 15 図



第 16 図

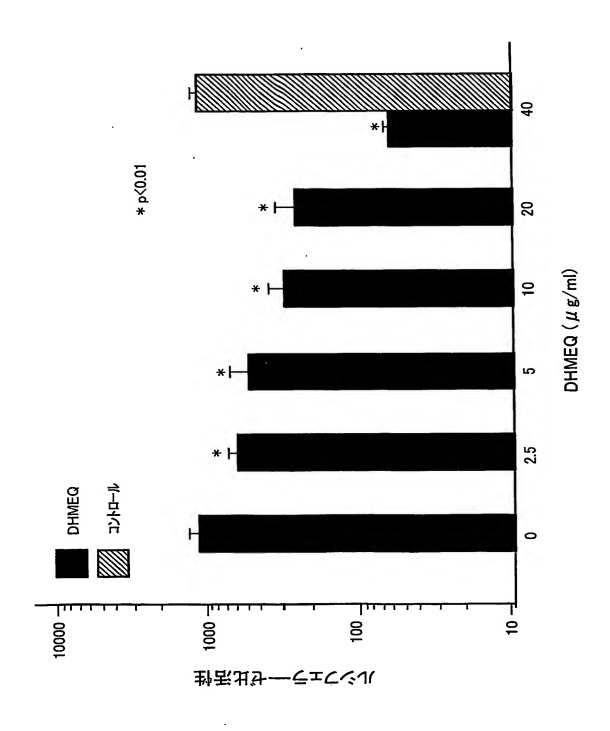


第 17 図

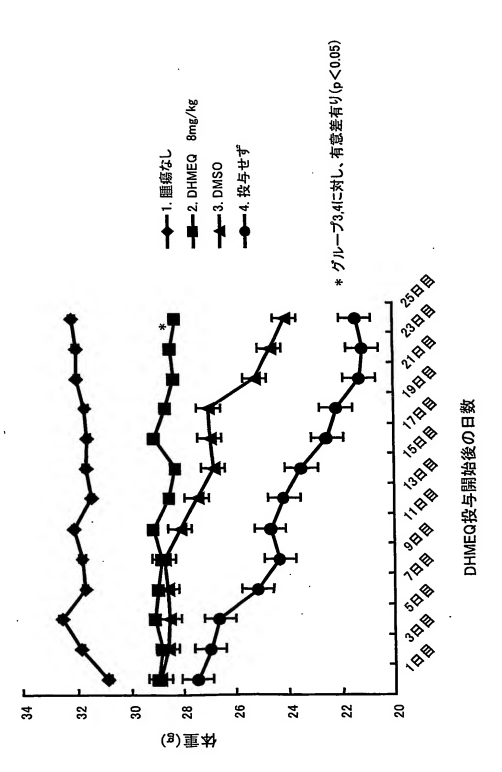


第 18 図

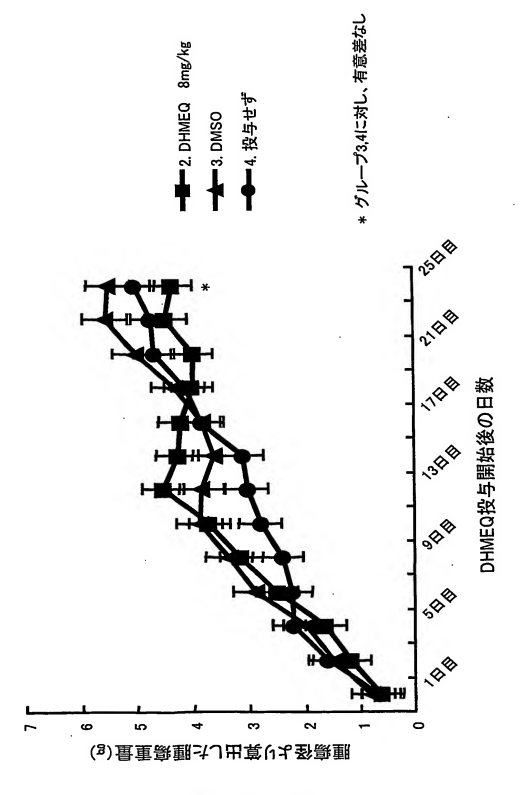
1 6/33



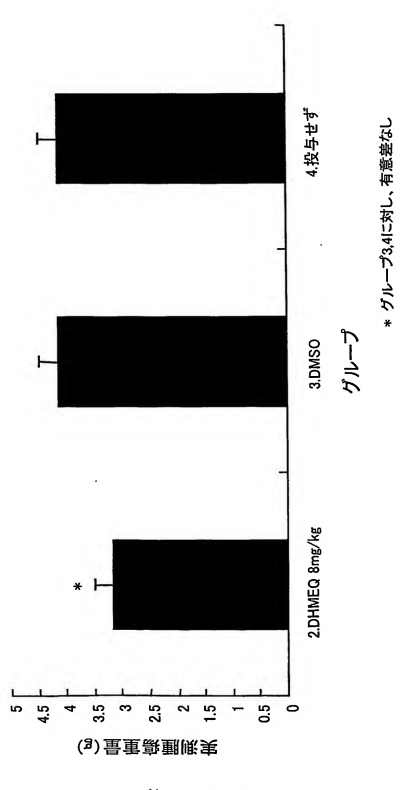
第 19 図



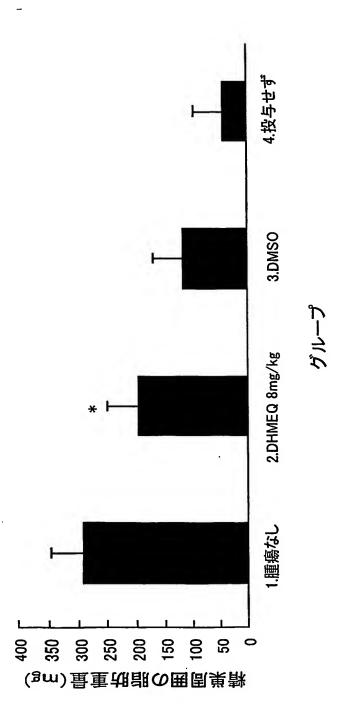
第 20 図



第 21 図

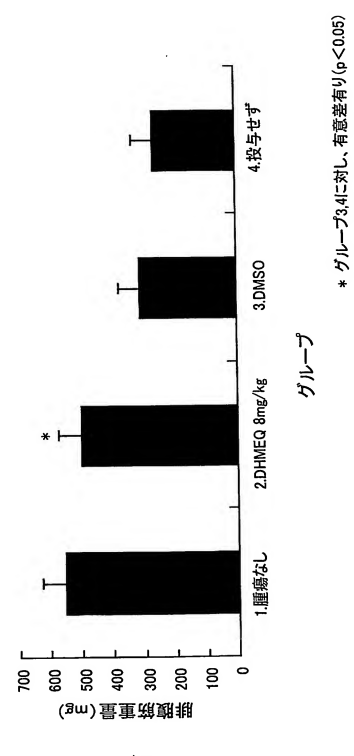


第 22 図

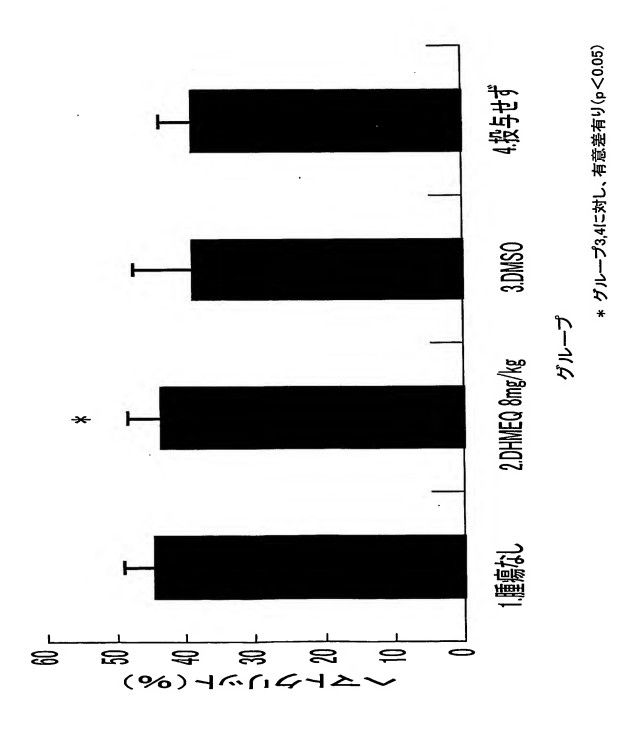


* グループ3,4に対し、有意差有り(p<0.05)

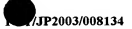
第 23 図



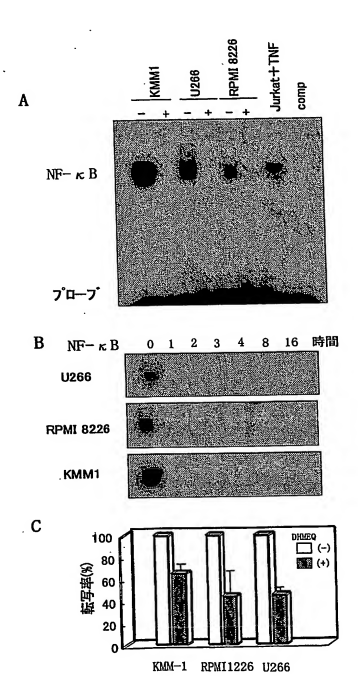
第 24 図



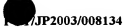
第 25 図

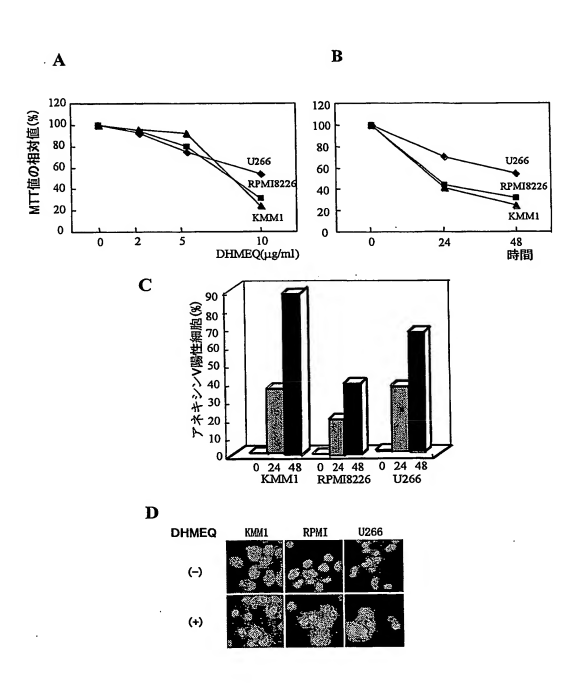


	ガループ 1	ガループ2	グループ3	ゲループ4		
	雕瘍(-) 投与せず	腫瘍(+) DHMEQ i.p.	圃瘍(+) DMSO i.p.	雕瘍(+) 投与せず	*グループ3に 対するp値	*グループ4に 対するp値
肝酸 (mg)	1889.9 ±44.1	*1709.5 ±81.3	1593.6 ±84.2	1262.3 ±36.2	0.9362	0.0232
脾臓 (mg)	109.2 ±6.4	*275.9±22.2	354.2 ±40.9	241.2 ±35.1	0.0691	0.7400
昭裝 (mg)	562.9 ±16.8	*460.3±22.5	423.7 ±20.1	338.1 ±9.3	0.9818	0.0230
精巣 (mg)	212.4 ±9.0	*203.2 ±8.2	153.0 ±9.7	127.8 ±5.9	< 0.0001	< 0.0001
是 (mg)	204.6 ±7.7	*204.6±13.8	189.5 ±10.8	156.8 ±2.9	0.3050	0.0058
心器 (mg)	163.3 ±4.5	*144.7±4.3	127.9 ±4.0	114.4 ±2.3	0.0034	< 0.0001
匯 傷(g)		*3.2±0.8	4.2 ±0.8	4.1±1.1	0.3511	0.4027

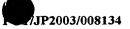


第 27 図

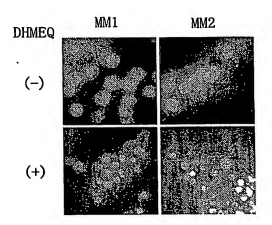




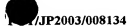
第 28 図

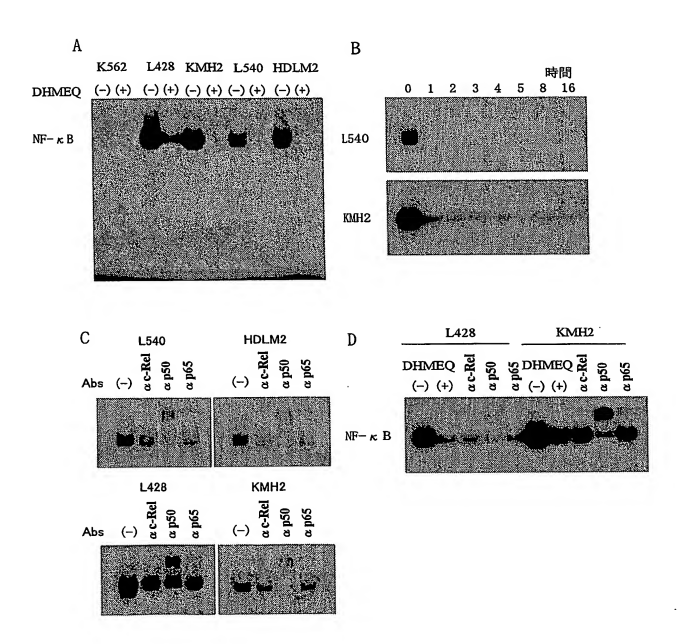


B



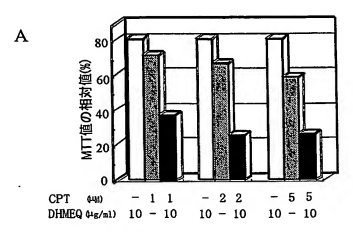
第 29 図

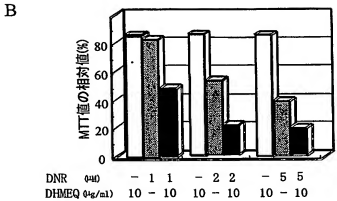


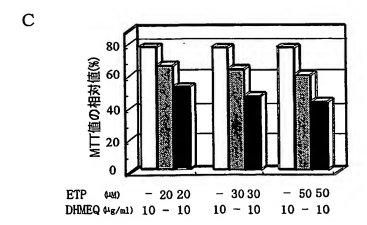


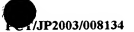
第 30 図

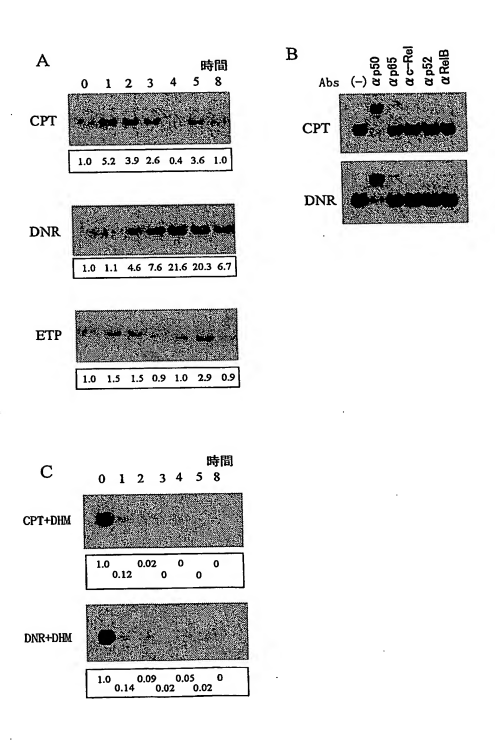




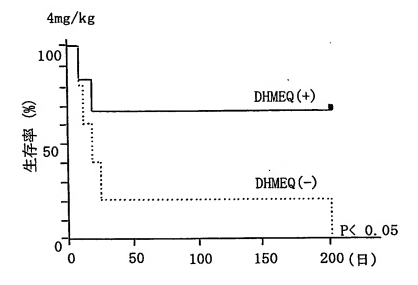


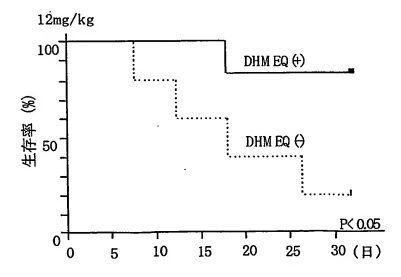






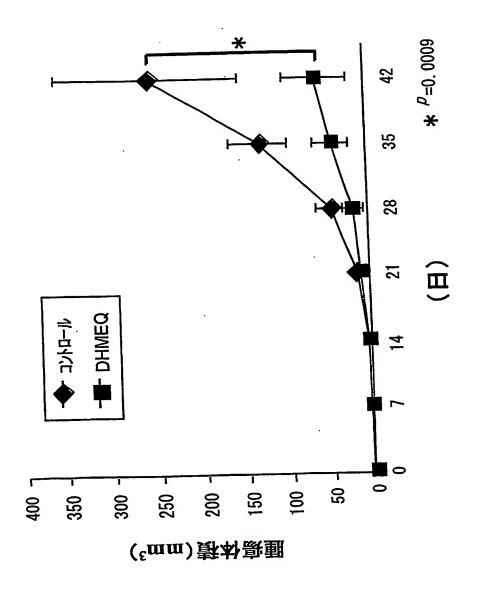
第 32 図





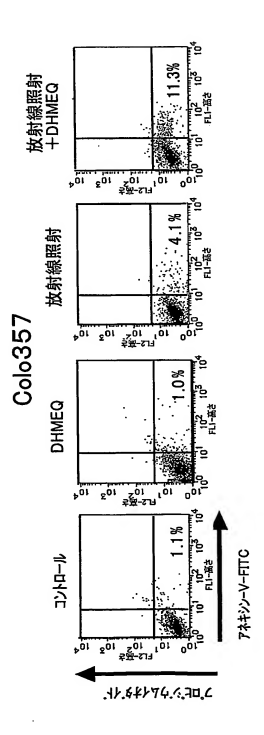
第 33 図





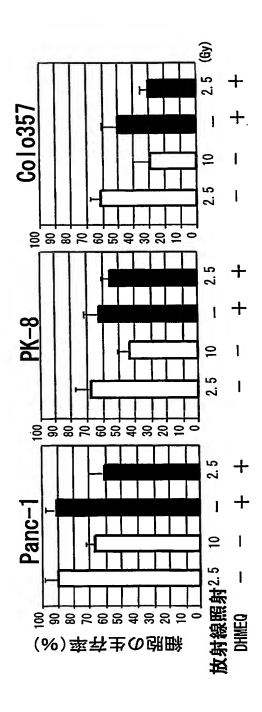
第 34 図





第 35 図





第 36 図



SEQUENCE LISTING

<110>	KEIO UNIVERSITY
<120>	Pharmaceutical composition comprising NF-kappaB inhibitor
<130>	PCT/628
<150>	JP 02/185866
<151>	2002-06-26
	JP 03/37167 2003-02-14
<160>	
<170>	PatentIn version 3.1
<210>	1
<211>	22
<212>	DNA

<220>

<223> Inventor: Umezawa Kazuo

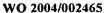
<213> Artificial Sequence

Inventor: Kawai Yohko

Inventor: Horie Ryouichi

Inventor: Toshiki Watanabe

Inventor: Toi Masakazu





22

2/3

Inventor: Matsumoto Gaku
Inventor: Horiguchi Yutaka

Inventor: Nakajima Jun

<220>

<223> synthetic DNA

<400> 1

agttgagggg actttcccag gc

<210> 2

<211> 22

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> synthetic DNA

<400> 2

tcaactcccc tgaaagggtc cg 22

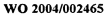
<210> 3

<211> 22

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>







<223> synthetic DNA

⟨400⟩ 3

atgtgagggg actttcccag gc

22

International application No.
PCT/JP03/08134

A. CLASS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ A61K31/167, 45/00, 31/336, 43/00	A61P9/10 10)1, 35/00, 3	35/04,
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both nat	tional classification a	nd IPC	
	S SEARCHED			
Minimum de	ocumentation searched (classification system followed b	by classification symb	bols)	
Int.	Int.Cl ⁷ A61K31/167, 45/00, 31/336, A61P9/10 101, 35/00, 35/04, 43/00			35/04,
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the	extent that such docu	uments are included	in the fields searched
Electronic d CAPL	ata base consulted during the international search (name .US (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (e of data base and, wi STN), MEDLIN	here practicable, sea IE (STN)	rch terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim No.
X Y	Kazuo UMEZAWA, "Tensha Inshi to Sogaizai", Surgery Frontie	er, 01 June,	kuwari 2002	.1-24,27-34 25,26
	(01.06.02), Vol.9, No.2, page	es 88 to 91		
Y	WO 01/12588 A1 (MERCIAN CORP			1-34
	22 February, 2001 (22.02.01), & EP 1219596 A1 & AU	2000064727	A	
	& EP 1219596 A1 & AU & AU & AU	200004141		}
		NE SEP	ation	1-34
Y	MATSUMOTO, N., "Synthesis of inhibitors derived from epoxy	Nr-KB activa	acion C", Bioorg	1-34
	Med.Chem.Lett., (2000), Vol.1	10, No.9, pa	ges 865	
	to 869			
			·	1
			•	
	ner documents are listed in the continuation of Box C.	See patent far		
"A" docum	d categories of cited documents: nent defining the general state of the art which is not	priority date an	d not in conflict with	ternational filing date or the application but cited to
conside "E" earlier	ered to be of particular relevance document but published on or after the international filing	"X" document of pa	articular relevance; the	derlying the invention e claimed invention cannot be
date "L" docum	nent which may throw doubts on priority claim(s) or which is o establish the publication date of another citation or other	step when the d "Y" document of pa	locument is taken alor articular relevance; the	claimed invention cannot be
"O" docum	l reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with	one or more other suc	
means "P" docum than th	; nent published prior to the international filing date but later he priority date claimed	"&" document mem	eing obvious to a person ther of the same paten	t family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of t	the international sea	rch report 9 . 08 . 03)
04 August, 2003 (04.08.03) 19 August, 2003 (19.08.03)		3.30.037		
		Authorized officer		·
Japanese Patent Office				
Faccimile No.		Telephone No.		

International application No. PCT/JP03/08134

	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	ASEA A., "Novel Signal Transduction Pathway Utilized by Extracellular HSP70. Role of Toll-like Receptor(TLR) 2 and TLR4.", J.Biol.Chem., 26 April, 2002 (26.04.02), Vol.277, No.17, pages 15028 to 15034	1-34
Y	YAN Z., "Benzo[a]pyrene induces the transcription of cyclooxygenase-2 in vascular smooth muscle cells. Evidence for the involvement of extracellular signal-regulated kinase and NF-kappaB.", JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, 18 February, 2000 (18.02.00), Vol.275, No.7, pages 4949 to 4955	1-34
Y	Keiichi HISHIKAWA, "NF-kappa B as a therapeutic drug target.", Folia Pharmacologica Japonica, (2001), Vol.118, No.3, pages 197 to 202	1-34
P, X	WO 02/049632 A1 (Institute of Medicinal Molecular Design Inc.), 27 June, 2002 (27.06.02), & AU 2002022683 A	1-34
	,	
	·	
	-	
		•
İ	•	
	•	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)

International application No.

PCT/JP03/08134

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
 Claims Nos.: 35-46 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Claims 35-46 pertain to methods for treatment of a human body by therapy and thus relate to a subject matter which this International Searching Authority is not required to search under the provisions of PCT Article 17(2) (a) (i) and Rule 39.1(iv). Claims Nos.: 19,21,23,25,27,29,34 because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: (See extra sheet)
3. Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: Claims 1-24 and 27-34 relate to a drug composition for cancer treatment comprising a compound having NF-kB inhibiting activity as an active ingredient, while claims 25 and 26 relate to a drug composition for arterioscrelosis treatment comprising a compound having NF-kB inhibiting activity as an active ingredient. The matter common to claims 1-34 is a drug composition comprising a compound having NF-kB inhibiting activity as an active ingredient. However, this is disclosed in references (see WO 01/12588 A1, WO 99/65449 A1, etc.) and is thus not novel. Consequently, the drug composition comprising a compound (continued to extra sheet)
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. X As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

International application No.
PCT/JP03/08134

Continuation of Box No. II of continuation of first sheet(1)

having NF- κ B inhibiting activity as an active ingredient does not emerge from the state of prior art, and this common matter cannot be recognized as special technical features.

Further, there exists no other mater which is common to all the claims and can be considered as special technical features. Therefore, the number of inventions of this application is 2.

Continuation of Box No. I-2 of continuation of first sheet(1)

<Subject of search>

Claims 19,21,23,25,27,29,34 relate to a drug composition for arterioscrelosis or tumor treatment comprising a compound defined by desired property "having NF-kB inhibiting activity" as an active ingredient. The compounds of claims 19,21,23,25,27,29,34 comprehend all the compounds having such property. However, only slight proportion of the claimed compounds are disclosed within the meaning of PCT Article 5, and hence it appears that the support by disclosure in the description within the meaning of PCT Article 6 is lacked.

Moreover, with respect to the "compounds having NF-xB inhibiting activity", the scope of compounds having such property cannot be determined even if the technical common knowledge at the time of filing of this application is taken into account. Consequently, the claims 19,21,23,25,27,29,34 also fail to satisfy the requirement of clarity within the meaning of PCT Article 6.

Therefore, the international search has been performed on the drug composition for arterioscrelosis or tumor treatment comprising any of those compounds which have been concretely described in the description with respect to the relationship between "compound having NF-xB inhibiting activity" and arterioscrelosis or tumor and which are identified in claim 1, etc. as an active ingredient.

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP03/08134

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl' A61K31/167, 45/00, 31/336, A61P9/10 101, 35/00, 35/04, 43/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁷ A61K31/167, 45/00, 31/336, A61P9/10 101, 35/00, 35/04, 43/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (STN), MEDLINE (STN)

C. 関連する	らと認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X Y	梅澤一夫, "転写因子NF-κBの役割と阻害剤" Surgery Frontier (2002.06.0 1) VOL.9, NO.2, pp.88-91	1-24, 27-34 25, 26
Y	WO 01/12588 A1 (MERCIAN CORPORATION) 2001.02.22 & EP 1219596 A1 & AU 2000064727 A & US 6566394 B1	1-34
У	MATSUMOTO, N., "Synthesis of NF- κ B activation inhibitors derived from epoxyquinomicin C" Bioorg Med Chem Lett., (2000), VOL. 10, NO. 9, pp. 865-869	1-34

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に官及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 04.08.03 国際調査報告の発送日 19.08.03 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 安藤 倫世 安藤 倫世 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3492

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP03/08134

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	ASEA A., "Novel Signal Transduction Pathway Utilized by Extracellula HSP70. Role of Toll—like Receptor (TLR) 2 and TLR4." J. Biol. Chem., (2002.04.26), Vol. 277, No. 17, pp. 15028-15034	1 '
Y	YAN Z., "Benzo[a]pyrene induces the transcription of cyclooxygenase- in vascular smooth muscle cells. Evidence for the involvement of ex racellular signal-regulated kinase and NF-kappaB." JOURNAL OF BIOLOG CAL CHEMISTRY, (2000. 02.18) Vol. 275, No. 7, pp. 4949-4955	it
Y	菱川慶一, "NF-kappa B as a therapeutic drug target." 日本薬理学雑誌, (2001), Vol.118, No.3, pp.197-202	1-34
PX	WO 02/049632 A1 (株式会社医薬分子設計研究所) 2002.06.27 & AU 2002022 83 A ·	26 1-34
•		
	·	
	<u> </u>	L



国際出願番号 PCT/JP03/08134

次に述べるようにこの国際出頭に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。 請求の範囲1-24及び27-34は、NF-κB阻害作用を有する化合物を有効成分とする癌の治療のための 医薬組成物に関するものであり、請求の範囲25及び26は、NF・κB阻害作用を有する化合物を有効成分 とする助脈硬化の治療のための医薬組成物に関するものである。 請求の範囲1-34に共通の事項は、NF-κB阻害作用を有する化合物を有効成分とする医薬組成物であ るが、これは文献に開示されており (WO 01/12588 A1、WO 99/65449 A1等参照)、新規ではないから、NF-κB阻害作用を有する化合物を有効成分とする医薬組成物は先行技術の域を出ず、この共通事項は特別な技術的特徴あるとは認められない。 また、請求の範囲全てに共通の事項であって、特別な技術的特徴と考えられる他の共通の事項は存在しないので、本出願に含まれる発明の数は2である。 1. □ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。 2. 図 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。 3. □ 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。		
成しなかった。 1. 図 情水の範囲 35-46 は、この国際関査機関が関査をすることを要しない対象に係るものである。つまり、		
つまり、		
請求の範囲 3 5 - 4 6 は、	1. X	
ない国際出順の部分に係るものである。つまり、 特別ページ参照。 3.		請求の範囲35-46は、治療による人体の処置方法に関するものであって、PCT第17条 (2)(a)(ⅰ)及びPCT規則39.1(iV)の規定により、この国際調査機関が国際調査
 第Ⅱ櫃 発明の単一性が欠加しているときの意見 (第1ページの3の続き) 次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。 請求の範囲1-24及び27-34は、NFーκ B阻害作用を有する化合物を有効成分とする癌の治療のための医薬組成物に関するものであり、請求の範囲25及び26は、NF・κ B阻害作用を有する化合物を有効成分とする動脈硬化の治療のための医薬組成物に関するものである。請求の範囲1-34に共通の事項は、NFーκ B阻害作用を有する化合物を有効成分とする野歌観記やの治療のための医薬組成物に関するものである。	2. X	ない国際出願の部分に係るものである。つまり、
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。 請求の範囲1-24及び27-34は、NFーκB阻害作用を有する化合物を有効成分とする癌の治療のための 医薬組成物に関するものであり、請求の範囲25及び26は、NF・κB阻害作用を有する化合物を有効成分 とする動脈硬化の治療のための医薬組成物に関するものである。 請求の範囲1-34に共通の事項は、NFーκB阻害作用を有する化合物を有効成分とする医薬組成物であるが、これは文献に開示されており (WO 01/12588 A1、WO 99/65449 A1等参照)、新規ではないから、NFーκB阻害作用を有する化合物を有効成分とする医薬組成物であるが、これは文献に関示されており (WO 01/12588 A1、WO 99/65449 A1等参照)、新規ではないから、NFーκB阻害作用を有する化合物を有効成分とする医薬組成物は先行技術の域を出ず、この共通事項は特別な技術的特徴であるとは認められない。また、請求の範囲全てに共通の事項であって、特別な技術的特徴と考えられる他の共通の事項は存在しないので、本出願に含まれる発明の数は2である。 1. □ 出願人が必要な追加調查手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。 2. 図 追加調查手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調查手数料の納付を求めなかった。 3. □ 出願人が必要な追加調查手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。 4. □ 出願人が必要な追加調查手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。 は 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。 は 出願人が必要な追加調査手数料の異識の申立てに関する注意	3. 🗌	
簡求の範囲1-24及び27-34は、NF - κ B阻害作用を有する化合物を有効成分とする癌の治療のための 医薬組成物に関するものであり、請求の範囲25及び26は、NF・κ B阻害作用を有する化合物を有効成分 とする動脈硬化の治療のための医薬組成物に関するものである。 簡求の範囲1-34に共通の事項は、NF - κ B阻害作用を有する化合物を有効成分とする医薬組成物であるが、これは文献に開示されており(WO 01/12588 A1、WO 99/65449 A1等金照)、新規ではないから、NF - κ B阻害作用を有する化合物を有効成分とする医薬組成物は先行技術の域を出ず、この共通事項は特別な技術的特徴であるとは認められない。 また、請求の範囲全てに共通の事項であって、特別な技術的特徴と考えられる他の共通の事項は存在しないので、本出順に含まれる発明の数は2である。 1. □ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。 2. 図 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。 3. □ 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。 4. □ 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。 は加調査手数料の異議の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の異議の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の異議の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の異議の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の異議の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の異額の申立てに関する注意	第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
医薬組成物に関するものであり、請求の範囲25及び26は、NF・k B阻害作用を有する化合物を有効成分とする助脈硬化の治療のための医薬組成物に関するものである。 請求の範囲1-34に共通の事項は、NF・k B阻害作用を有する化合物を有効成分とする医薬組成物であるが、これは文献に開示されており (WO 01/12588 A1、WO 99/65449 A1等参照)、新規ではないから、NF・k B阻害作用を有する化合物を有効成分とする医薬組成物は先行技術の域を出ず、この共通事項は特別な技術的特徴であるとは認められない。 また、請求の範囲全てに共通の事項であって、特別な技術的特徴と考えられる他の共通の事項は存在しないので、本出願に含まれる発明の数は2である。 1. □ 出願人が必要な追加関査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。 2. 図 追加関査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加関査手数料の納付を求めなかった。 3. □ 出願人が必要な追加関査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。 4. □ 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。 追加調査手数料の異識の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の異識の申立てに関する注意	次に述	☆べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
の範囲について作成した。 2. 図 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な額求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。 3. □ 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の額求の範囲のみについて作成した。 4. □ 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、館求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の額求の範囲について作成した。 追加調査手数料の異議の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の異議の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の無付と共に出願人から異議申立てがあった。	医と るF別	組成物に関するものであり、請求の範囲25及び26は、NF・κB阻害作用を有する化合物を有効成分る動脈硬化の治療のための医薬組成物に関するものである。 求の範囲1-34に共通の事項は、NFーκB阻害作用を有する化合物を有効成分とする医薬組成物であ 、これは文献に開示されており(WO 01/12588 A1、WO 99/65449 A1等参照)、新規ではないから、N κB阻害作用を有する化合物を有効成分とする医薬組成物は先行技術の域を出ず、この共通事項は特 技術的特徴であるとは認められない。 た、請求の範囲全てに共通の事項であって、特別な技術的特徴と考えられる他の共通の事項は存在し
加調査手数料の納付を求めなかった。 3.	1.	
付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。 4.	2. X	
されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。 追加調査手数料の異職の申立てに関する注意	3. [] :	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった 次の 請求の範囲のみについて作成した。 :
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。	4. 🗌	
	追加調査	追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。



国際出願番号 PCT/JP03/08134

<調査の対象について>

請求の範囲19, 21, 23, 25, 27, 29, 34は、「NF $-\kappa$ B阻害作用を有する」という所望の性質により定義された化合物を有効成分とする動脈硬化または腫瘍の治療のための医薬組成物に関するものである。そして、請求の範囲19, 21, 23, 25, 27, 29, 34に係る化合物は、そのような性質を有するあらゆる化合物を包含するものであるが、PCT第5条の意味において開示されているのは、クレームされた化合物のごくわずかな部分にすぎず、PCT第6条の意味での明細書の開示による裏付けを欠くものと認められる。

また、「NFー κ B阻害作用を有する化合物」は、出願時の技術常識を勘案してもそのような性質を有する化合物の範囲を特定できないから、請求の範囲19, 21, 23, 25, 27, 29, 34は、PCT第6条における明確性の要件も欠いている。

よって、調査は、「 $NF-\kappa$ B阻害作用を有する化合物」と動脈硬化または腫瘍との関係について明細書に具体的に記載された、請求の範囲 1 等に特定されている化合物を有効成分とする動脈硬化または腫瘍の治療のための医薬組成物について行った。

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER: _____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.